## New nucleic acid sequence encoding Alcaligenes faecalis nitrilase polypeptide useful for converting racemic nitriles to chiral carboxylic acids

Patent number:

DE19848129

**Publication date:** 

2000-04-20

Inventor:

RESS-LOESCHKE MARION (DE): FRIEDRICH

THOMAS (DE); HAUER BERNHARD (DE); MATTES

RALF (DE); ENGELS DIRK (DE)

**Applicant:** 

BASF AG (DE)

Classification: - international:

C12N15/55; C12N15/63; C12N1/21; C07H21/04;

C12N9/78; C12P41/00; C12P7/40

- european:

C07H21/00C2; C12N9/78; C12P7/42; C12P41/00D

Application number: DE19981048129 19981019 Priority number(s): DE19981048129 19981019

Also published as:

WO0023577 (A1) EP1123386 (A1) US6869783 (B1) EE200100232 (A) CA2347521 (A1)

Report a data error here

#### Abstract of **DE19848129**

An isolated nucleic acid sequence (I) encoding an Alcaligenes faecalis nitrilase polypeptide is new. An isolated nucleic acid sequence (I) encoding a polypeptide with nitrilase activity is selected from: (1) a defined genomic DNA sequence (seq1) of 1071 base pairs (bp) given in the specification; (2) nucleic acid sequences derived from seq1 as a result of the degeneracy of the genetic code; and (3) derivatives of seq1 that code for a polypeptide with a defined sequence of 356 amino acids and have at least 95% homology at the amino acid level without essentially reducing the enzymatic activity of the polypeptide (sic). Independent claims are also included for: (1) an amino acid sequence encoded by (I); (2) a nucleic acid construct (II) comprising (I) linked to one or more regulatory sequences; (3) a vector containing (I) or (II); (4) a microorganism containing (I) or (II); (5) a process for preparing chiral carboxylic acids of formula (III), comprising converting a racemic nitrile of formula (IV) in the presence of an amino acid sequence as in (1) or a growing, resting or digested microorganism as in (4), where the nitrile conversion is at least 25 mmoles/hour per mg protein or 25 mmoles/hour per g dry weight. R<1>-R<3> = H, optionally substituted 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, optionally substituted aryl, heteroaryl, OR<4> or NR<4>R<5>, provided that R<1>-R<3> are all different; R<4> = H, optionally substituted 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-11C alkanoyl, 3-11C alkenoyl, aryl, aroyl, heteroaryl or heteroaroyl; and R<5> = H, optionally substituted 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, aryl or heteroaryl.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)



## 19 BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



## **DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT**

## Offenlegungsschrift <sub>®</sub> DE 198 48 129 A 1

(1) Aktenzeichen:

198 48 129.2

Anmeldetag:

19.10.1998

20. 4.2000 Offenlegungstag:

(5) Int. Cl.<sup>7</sup>: C 12 N 15/55

C 12 N 15/63 C 12 N 1/21 C 07 H 21/04 C 12 N 9/78 C 12 P 41/00 C 12 P 7/40

(7) Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

(12) Erfinder:

Ress-Löschke, Marion, Dr., 69221 Dossenheim, DE; Friedrich, Thomas, Dr., 64283 Darmstadt, DE; Hauer, Bernhard, Dr., 67136 Fußgönheim, DE; Mattes, Ralf, Prof. Dr., 70569 Stuttgart, DE; Engels, Dirk, Dr., 70569 Stuttgart, DE

#### Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (A) Verfahren zur Herstellung chiraler Carbonsäuren aus Nitrilen mit Hilfe einer Nitrilase oder Mikroorganismen, die ein Gen für die Nitrilase enthalten
- Die Erfindung betrifft Nukleinsäuresequenzen, die für ein Polypeptid mit Nitrilaseaktivität codieren, Nukleinsäurekonstrukte enthaltend die Nukleinsäuresequenzen sowie Vectoren enthaltend die Nukleinsäuresequenzen oder die Nukleinsäurekonstrukte. Die Erfindung betrifft weiterhin Aminosäuresequenzen, die durch die Nukleinsäuresequenzen codiert werden und Mikroorganismen enthaltend die Nukleinsäuresequenzen, die Nukleinsäurekonstrukte oder Vectoren enthaltend, die Nukleinsäuresequenzen oder die Nukleinsäurekonstrukte. Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung chiraler Carbonsäuren aus den racemischen Ni-

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft Nukleinsäuresequenzen, die für ein Polypeptid mit Nitrilaseaktivität codieren, Nukleinsäurekonstrukte enthaltend die Nukleinsäuresequenzen sowie Vectoren enthaltend die Nukleinsäuresequenzen oder die Nukleinsäurekonstrukte. Die Erfindung betrifft weiterhin Aminosäuresequenzen, die durch die Nukleinsäuresequenzen codiert werden und Mikroorganismen enthaltend die Nukleinsäuresequenzen, die Nukleinsäurekonstrukte oder Vectoren enthaltend die Nukleinsäuresequenzen oder die Nukleinsäurekonstrukte.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung chiraler Carbonsäuren aus den racemischen Nitrilen. Chirale Carbonsäuren sind gesuchte Verbindungen für die organischen Synthesechemie. Sie sind Ausgangsprodukte für eine Vielzahl von pharmazeutischen Wirkstoffen oder Wirkstoffen für den Pflanzenschutz. Chirale Carbonsäuren können zur klassischen Racematspaltung über Diastereomeresalze verwendet werden. So wird R-(-)- oder S-(-)-Mandelsäure beispielsweise zur Racematspaltung racemischer Amine eingesetzt. R-(-)-Mandelsäure wird außerdem als Zwischenprodukt bei der Synthese halbsynthetischer Antibiotika und einer Vielzahl landwirtschaftlicher Produkte genutzt wird.

Aus der Literatur sind eine Reihe verschiedener Synthesezugänge zu chiralen Carbonsäuren bekannt. So werden beispielsweise optisch aktive Aminosäuren technisch über fermentative Verfahren gewonnen. Von Nachteil dabei ist, daß für jede Aminosäure ein eigenes Verfahren entwickelt werden muß. Um eine möglichst breite Palette verschiedener Verbindungen herstellen zu können, werden deshalb chemische oder enzymatische Verfahren verwendet. Nachteilig bei den chemischen Verfahren ist, daß das Stereozentrum in der Regel in mehrstufigen, nicht breit anwendbaren Synthese umständlich aufgebaut werden muß.

Die enzymatische Synthese chiraler Carbonsäuren sind einer Reihe von Patenten oder Patentanmeldungen zu entnehmen. WO 92/05275 beschreibt die Synthese enantiomerer α-Hydroxy-α-alkyl- oder α-Alkylcarbonsäuren in Gegenwart biologischen Materials. In EP-B-0 348 901 wird ein Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven α-substituierten organischen Säuren mit Mikroorganismen der Gattungen Alcaligenes, Pseudomonas, Rhodopseudomonas, Corynebacterium sp. Stamm KO-2-4, Acinetobacter, Bacillus, Mycobacterium, Rhodococcus und Candida beansprucht. Die Herstellung von L-α-Aminosäuren wird mit Mikroorganismen wird in EP-B-0 332 379 beansprucht.

Die Herstellung von α-Hydroxycarbonsäuren speziell die Herstellung von optisch aktiver Milchsäure oder Mandelsäure mit verschiedenen Mikroorganismen wie Mikroorganismen der Gattungen Alcaligenes, Aureobacterium, Pseudomonas, Rhodopseudomonas, Corynebacterium, Acinetobacter, Caseobacter, Bacillus, Mycobacterium, Rhodococcus, Brevibacterium, Nocardia, Variovorax, Arthrobacter und Candida oder mit Enzymen wird in den Schutzrechten EP-A-0 348 901 oder seinem US-Äquivalent US 5,283,193, EP-A-0 449 648, EP-B-0 473 328, EP-B-0 527 553 oder seinem US-Äquivalent US 5,296,373, EP-A-0 610 048, EP-A-0 610 049, EP-A-0 666 320 oder WO 97/32030 beschrieben.

Von Nachteil bei diesen Prozessen ist, daß sie häufig nur zu Produkten mit einer geringen optischen Reinheit führen und/oder daß sie nur mit geringen Raum-Zeit-Ausbeuten ablaufen. Dies führt zu wirtschaftlich unattraktiven Prozessen. Auch der Versuch durch Zugabe von Substanzen wie Sulfit, Disulfit, Dithionit, Hypophosphit oder Phosphit die Produktivität zu erhöhen (siehe EP-A-0 486 289) oder über die Verwendung von Mikroorganismen, die eine erhöhte Resistenz gegenüber α-Hydroxynitrilen aufweisen (siehe WO 97/32030), führt zu keiner nennenswerten Steigerung der Produktivität.

Es war daher die Aufgabe der Erfindung ein leichtes, kostengünstiges, breit anwendbares Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven, chiralen Carbonsäuren zu entwickeln, das die oben genannten Nachteile nicht aufweist.

Diese Aufgabe wurde durch das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von chiralen Carbonsäuren der allgemeinen Formel I

$$R^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} COOH \tag{I},$$

15

60

dadurch gekennzeichnet, daß man racemische Nitrile der allgemeinen Formel II

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} CN \tag{II}$$

in Gegenwart einer Aminosäuresequenz, die codiert wird durch eine Nukleinsäuresequenz ausgewählt aus der Gruppe

- a) einer Nukleinsäuresequenz mit der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Sequenz,
- b) Nukleinsäuresequenzen, die sich als Ergebnis des degenerierten genetischen Codes von der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleinsäuresequenz ableiten,
- c) Derivate der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleinsäuresequenz, die für Polypeptide mit der in SEQ ID NO: 2 dargestellten Aminosäuresequenzen codieren und mindestens 80% Homologie auf Aminosäuresebene aufweisen, ohne daß die enzymatische Wirkung der Polypeptide wesentlich reduziert ist,

oder einem wachsenden, ruhenden oder aufgeschlossenen Mikroorganismus, der entweder eine Nukleinsäuresequenz aus der oben genannten Gruppe oder ein Nukleinsäurekonstrukt, das eine Nukleinsäure aus der genannten Gruppe mit einem oder mehreren Regulationssignalen verknüpft, enthält, umsetzt und wobei mindestens 25 mmol Nitril/h pro mg Protein oder 25 mmol Nitril/h pro g Trockengewicht zu den chiralen Carbonsäuren umgesetzt werden,

wobei die Substituenten und Variablen in den Formeln I und II folgende Bedeutung haben:

\* ein optisch aktives Zentrum

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1</sub>- $C_{10}$ -Alkyl-,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl-, Hetaryl-,  $OR^4$  oder  $NR^4R^5$  und wobei die Reste  $R^1$ ,  $R^2$  und  $R^3$  immer unterschiedlich sind,

R<sup>4</sup> Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl-, C1-C10-Alkylcarbonyl-, C2-C10-Alkenylcarbonyl-, Aryl-, Arylcarbonyl-, Hetaryl- oder Hetarylcarbonyl-,

R<sup>5</sup> Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl-, Aryl- oder Hetaryl-, gelöst.

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> bezeichnen in den Verbindungen der Formeln I und II unabhängig voneinander Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkyl-,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl-, Hetaryl-,  $OR^4$  oder  $NR^4R^5$  und wobei die Reste  $R^1$ ,  $R^2$  und  $R^3$  immer unterschiedlich sind.

Als Alkylreste seien substituierte oder unsubstituierte verzweigte oder unverzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkylketten wie beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-

15

35

Nonyl oder n-Decyl genannt. Bevorzugt sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, i-Propyl oder i-Butyl.

Als Alkenylreste seien verzweigte oder unverzweigte C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenylketten wie beispielsweise Ethenyl, Propenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 2-Methylpropenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2propenyl, 1-Ethyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, 1-Heptenyl, 2-Heptenyl, 3-Heptenyl, 4-Heptenyl, 5-Heptenyl, 6-Heptenyl, 1-Octenyl, 2-Octenyl, 3-Octenyl, 4-Octenyl, 5-Octenyl, 6-Octenyl, 7-Octenyl, Nonenyl oder Dekenyl genannt. Bevorzugt sind Ethenyl, Propenyl, Butenyl oder Pentenyl.

Als Aryl- seien substituiertes und unsubstituiertes Arylreste, die 6 bis 20 Kohlenstoffatome im Ring oder Ringsystem enthalten genannt. Dabei kann es sich um aneinander kondensierte aromatische Ringe handeln oder um aromatische Ringe, die über Alkyl-, Alkylcarbonyl-, Alkenyl- oder Alkenylcarbonylketten, Carbonyl, Sauerstoff oder Stickstoff verbrückt sind. Die Arylreste können gegebenenfalls noch über eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl- oder

C3-C8-Cycloalkylkette an das Grundgerüst gebunden sein. Bevorzugt sind Phenyl oder Naphtyl. Als Hetaryl- seien substituierte oder unsubstituierte, einfache oder kondensierte aromatische Ringsysteme mit einem oder mehreren heteroaromatischen 3- bis 7gliedrigen Ringen, die ein oder mehrere Heteroatome wie N, O oder 5 enthalten können und gegebenenfalls über eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl- oder C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkylkette an das Grundgerüst gebunden sein können, genannt. Beispiele für derartige Hetarylreste sind Pyrazol, Imidazol, Oxazol, Isooxazol, Thiazol, Triazol, Pyridin, Chinolin, Isochinolin, Acridin, Pyrimidin, Pyridazin, Pyrazin, Phenazin, Purin oder Pteridin. Die Hetarylreste können über die Heteroatome oder über die verschiedenen Kohlenstoffatome im Ring oder Ringsystem oder über die Substituenten an das Grundgerüst gebunden sein. Bevorzugt sind Pyridin, Imidazol, Pyrimidin, Purin, Pyrazin

oder Chinolin.

Als Substituenten der genannten Reste von R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> oder R<sup>3</sup> kommen beispielsweise ein oder mehrere Substituenten wie Halogen wie Fluor, Chlor oder Brom, Thio, Nitro, Amino, Hydroxy, Alkyl, Alkoxy, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkinyl oder weitere aromatischen oder weitere gesättigte oder ungesättigte nicht aromatische Ringen oder Ringsystemen in Frage. Bevorzugt sind Alkylreste wie C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl, Aryl wie Phenyl, Halogen wie Chlor, Fluor oder Brom, Hydroxy oder Amino.

R<sup>4</sup> bezeichnet in den Resten OR<sup>4</sup> oder NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkylcarbonyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenylcarbonyl-, Arylcarbonyl-,

Hetaryl- oder Hetarylcarbonyl.

Als Alkylreste seien substituierte oder unsubstituierte verzweigte oder unverzweigte C1-C10-Alkylketten wie beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3, 3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl oder n-Decyl genannt. Bevorzugt sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, i-Propyl oder i-Butyl.

Als Alkenylreste seien verzweigte oder unverzweigte C2-C10-Alkenylketten wie beispielsweise Ethenyl, Propenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 2-Methylpropenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2propenyl, 1-Ethyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pente-

nyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 1-Dimethyl-2-pentenyl, 1-Dimethyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, 1-Heptenyl, 2-Heptenyl, 3-Heptenyl, 4-Heptenyl, 5-Heptenyl, 6-Heptenyl, 1-Octenyl, 2-Octenyl, 3-Octenyl, 4-Octenyl, 5-Octenyl, 6-Octenyl, 7-Octenyl, Nonenyl oder Dekenyl genannt. Bevorzugt sind Ethenyl, Propenyl, Butenyl oder Pentenyl.

Als Alkylcarbonylreste seien substituierte oder unsubstituierte verzweigte oder unverzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkylcarbonylketten wie beispielsweise Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, 1-Methylethylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1-Imethylbutylcarbonyl, n-Pentylcarbonyl, 1-Methylbutylcarbonyl, 2-Methylbutylcarbonyl, 3-Methylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, 1-Ethylpropylcarbonyl, n-Hexylcarbonyl, 1,1-Dimethylpropylcarbonyl, 1-Methylpentylcarbonyl, 2-Methylpentylcarbonyl, 3-Methylpentylcarbonyl, 1,1-Dimethylpropylcarbonyl, 1,2-Dimethylbutylcarbonyl, 1,3-Dimethylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylbutylcarbonyl, 1,3-Dimethylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylbutylcarbonyl, 2,3-Dimethylbutylcarbonyl, 1-Ethylbutylcarbonyl, 1-Ethylbutylcarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonyl, 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonyl, n-Heptylcarbonyl, n-Octylcarbonyl, n-Nonylcarbonyl oder n-Decylcarbonyl genannt. Bevorzugt sind Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, i-Propylcarbonyl oder i-Butylcarbonyl, i-Propylcarbonyl, i-Propylcarbonyl

Als Alkenylcarbonylreste seien verzweigte oder unverzweigte C2-C10-Alkenylcarbonylketten wie beispielsweise Ethenylcarbonyl, Propenylcarbonyl, 1-Butenylcarbonyl, 2-Butenylcarbonyl, 3-Butenylcarbonyl, 2-Methylpropenylcarbonyl, 1-Pentenylcarbonyl, 2-Pentenylcarbonyl, 3-Pentenylcarbonyl, 4-Pentenylcarbonyl, 1-Methyl-1-butenylcarbonyl, 2-Methyl-1-butenylcarbonyl, 3-Methyl-1-butenylcarbonyl, 1-Methyl-2-butenylcarbonyl, 2-Methyl-2-butenylcarbonyl, 3-Methyl-2-butenylcarbonyl, 1-Methyl-3-butenylcarbonyl, 2-Methyl-3-butenylcarbonyl, 3-Methyl-3-butenylcarbonyl, 1,1-Dimethyl-2-propenylcarbonyl, 1,2-Dimethyl-1-propenylcarbonyl, 1,2-Dimethyl-2-propenylcarbonyl, 1-Ethyl-1propenylcarbonyl, 1-Ethyl-2-propenylcarbonyl, 1-Hexenylcarbonyl, 2-Hexenylcarbonyl, 3-Hexenylcarbonyl, 4-Hexenylcarbonyl, ylcarbonyl, 5-Hexenylcarbonyl, 1-Methyl-1-pentenylcarbonyl, 2-Methyl-1-pentenylcarbonyl, 3-Methyl-1-pentenylcarbonyl, 4-Methyl-1-pentenylcarbonyl, 1-Methyl-2-pentenylcarbonyl, 2-Methyl-2-pentenylcarbonyl, 3-Methyl-2-pentenylcarbonyl, 4-Methyl-2-pentenylcarbonyl, 1-Methyl-3-pentenylcarbonyl, 2-Methyl-3-pentenylcarbonyl, 3-Methyl-3pentenylcarbonyl, 4-Methyl-3-pentenylcarbonyl, 1-Methyl-4-pentenylcarbonyl, 2-Methyl-4-pentenylcarbonyl, 3-Methyl-4-pentenylcarbonyl, 4-Methyl-4-pentenylcarbonyl, 1,1-Dimethyl-2-butenylcarbonyl, 1,1-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 1,2-Dimethyl-1-butenylcarbonyl, 1,2-Dimethyl-2-butenylcarbonyl, 1,2-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 1,3-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 1,3-Dimethylcarbonyl, 1,3-Dimethylc thyl-1-butenylcarbonyl, 1,3-Dimethyl-2-butenylcarbonyl, 1,3-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 2,2-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 2,3-Dimethyl-1-butenylcarbonyl, 2,3-Dimethyl-2-butenylcarbonyl, 2,3-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 3,3-Dimethyl-3-butenylcarbonyl, 3,3-Dimethylcarbonylcarbonyl, 3,3-Dimethylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbonylcarbo thyl-1-butenylcarbonyl, 3,3-Dimethyl-2-butenylcarbonyl, 1-Ethyl-1-butenylcarbonyl, 1-Ethyl-2-butenylcarbonyl, 1-Ethyl-3-butenylcarbonyl, 2-Ethyl-1-butenylcarbonyl, 2-Ethyl-2-butenylcarbonyl, 2-Ethyl-3-butenylcarbonyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenylcarbonyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenylcarbonyl, 1-Ethyl-2-methyl-1-propenylcarbonyl, 1-Ethyl-2methyl-2-propenylcarbonyl, 1-Heptenylcarbonyl, 2-Heptenylcarbonyl, 3-Heptenylcarbonyl, 4-Heptenylcarbonyl, 5-Heptenylcarbonyl, 6-Heptenylcarbonyl, 1-Octenylcarbonyl, 2-Octenylcarbonyl, 3-Octenylcarbonyl, 4-Octenylcarbonyl, 5-Octenylcarbonyl, 6-Octenylcarbonyl, 7-Octenylcarbonyl, Nonenylcarbonyl oder Dekenylcarbonyl genannt. Bevorzugt sind Ethenylcarbonyl, Propenylcarbonyl, Butenylcarbonyl oder Pentenylcarbonyl.

Als Aryl- seien substituiertes und unsubstituiertes Arylreste, die 6 bis 20 Kohlenstoffatome im Ring oder Ringsystem enthalten genannt. Dabei kann es sich um aneinander kondensierte aromatische Ringe handeln oder um aromatische Ringe, die über Alkyl-, Alkylcarbonyl-, Alkenyl- oder Alkenylcarbonylketten, Carbonyl, Sauerstoff oder Stickstoff verbrückt sind. Die Arylreste können gegebenenfalls noch über eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl- oder C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkylkette an das Grundgerüst gebunden sein. Bevorzugt sind Phenyl oder Naphtyl.

Als Arylcarbonyl- seien substituiertes und unsubstituiertes Arylcarbonylreste, die 6 bis 20 Kohlenstoffatome im Ring oder Ringsystem enthalten genannt. Dabei kann es sich um aneinander kondensierte aromatische Ringe handeln oder um aromatische Ringe, die über Alkyl-, Alkylcarbonyl-, Alkenyl- oder Alkenylcarbonylketten, Carbonyl, Sauerstoff oder Stickstoff verbrückt sind. Bevorzugt sind Phenylcarbonyl oder Naphthylcarbonyl.

Als Hetaryl- seien substituierte oder unsubstituierte, einfache oder kondensierte aromatische Ringsysteme mit einem oder mehreren heteroaromatischen 3- bis 7gliedrigen Ringen, die ein oder mehrere Heteroatome wie N, O oder S enthalten können und gegebenenfalls über eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl- oder C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkylkette an das Grundgerüst gebunden sein können, genannt. Beispiele für derartige Hetarylreste sind Pyrazol, Imidazol, Oxazol, Isooxazol, Thiazol, Triazol, Pyridin, Chinolin, Isochinolin, Acridin, Pyrimidin, Pyridazin, Pyrazin, Phenazin, Purin oder Pteridin. Die Hetarylreste können über die Heteroatome oder über die verschiedenen Kohlenstoffatome im Ring oder Ringsystem oder über die Substituenten an das Grundgerüst gebunden sein. Unter Hetarylcarbonylresten sind heteroaromatische Reste zu verstehen, die über einen Carbonylrest an das Grundgerüst gebunden sind. Bevorzugt sind Pyridin, Imidazol, Pyrimidin, Purin, Pyrazin oder Chinolin.

Als Substituenten der genannten Reste von  $\mathbb{R}^4$  kommen beispielsweise ein oder mehrere Substituenten wie Halogen wie Fluor, Chlor oder Brom, Thio, Nitro, Amino, Hydroxy, Alkyl, Alkoxy, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkinyl oder weitere aromatischen oder weitere gesättigte oder ungesättigte nicht aromatische Ringen oder Ringsystemen in Frage. Bevorzugt sind Alkylreste wie  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl, Halogen wie Chlor, Fluor oder Brom, Hydroxy oder Amino.

Bevorzugt ist für den Rest R<sup>4</sup> Wasserstoff.

R<sup>5</sup> bezeichnet im Rest NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl-, Aryl- oder Hetaryl-, wobei die Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- und Hetarylreste die oben genannte

Bedeutung haben. Bevorzugt ist Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl- wie Methyl, Ethyl oder Propyl.

Als Substituenten der genannten Reste von R<sup>5</sup> kommen beispielsweise ein oder mehrere Substituenten wie Halogen wie Fluor, Chlor oder Brom, Thio, Nitro, Amino, Hydroxy, Alkyl, Alkoxy, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkinyl oder weitere aromatischen oder weitere gesättigte oder ungesättigte nicht aromatische Ringen oder Ringsystemen in Frage. Bevorzugt sind Alkylreste wie C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl, Aryl wie Phenyl, Halogen wie Chlor, Fluor oder Brom, Hydroxy oder Amino.

Weiter können zwei benachbarte Substituenten R<sup>4</sup> oder R<sup>5</sup> zusammen einen weiteren substituierten oder unsubstituierten aromatischen, gesättigten oder teilweise gesättigten Ring mit 5 bis 6 Atomen im Ring bilden, der ein oder mehrere Heteroatome wie O, N oder S enthalten kann.

Vorteilhaft bedeutet einer der Substituenten  $R^1$ ,  $R^2$  oder  $R^3$  in den Formeln I und II Aryl wie Phenyl. Weiterhin bedeutet einer der Substituenten  $R^1$ ,  $R^2$  oder  $R^3$  in den Formeln I und II bevorzugt Hydroxy und einer Wasserstoff oder Methyl.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorteilhaft bei einem pH-Wert von 4 bis 11, bevorzugt von 4 bis 9 durchgeführt. Weiterhin werden im Verfahren vorteilhaft von 0,01 bis 10 Gew.-% Nitril oder 0,01 bis 10 Gew.-% eines entsprechenden Aldehyds oder Ketons und 0,01 bis 10 Gew.-% Blausäure verwendet. Vorteilhaft wird das Verfahren mit einem Überschuß an Blausäure durchgeführt. Dies führt unter Umständen zu höheren als den angegebenen Blausäureanteilen. Je nach Nitril können unterschiedliche Mengen an Nitril in der Reaktion verwendet werden. Die geringsten Mengen an Nitril werden vorteilhaft bei Nitrilen (Cyanhydrine) verwendet (= Mengen zwischen 0,01 bis 5 Gew.-%), die im Gleichgewicht mit den entsprechenden Aldehyden und Blausäure stehen. Da der Aldehyd für die Mikroorganismen oder Enzyme in der Regel toxisch ist. Nitrile, die leicht flüchtig sind, werden ebenfalls vorteilhaft in Mengen zwischen 0,01 bis 5 Gew.-% eingesetzt. Bei höheren Cyanhydrin- bzw. Nitrilmengen läuft die Reaktion verzögert ab. Bei Nitrilen, die nur geringe oder nahezu keine Lösungsmitteleigenschaften haben oder Nitrilen, die sich nur in sehr geringen Mengen in wäßrigen Medium lösen, können vorteilhaft auch größere als die oben angegebenen Mengen eingesetzt werden. Zur Erhöhung des Umsatzes und der Ausbeute wird die Reaktion vorteilhafterweise unter kontinuierlicher Zugabe des racemischen Nitrils durchgeführt. Das Produkt kann nach Ende der Reaktion isoliert werden oder aber in einem Bypass kontinuierlich entfernt werden.

Unter den oben genannten, entsprechenden Aldehyden oder Ketonen sind Verbindungen zu verstehen, die nach Reaktion zwischen dem Aldehyd oder Keton und Blausäure ggf. unter Säurekatalyse das Nitril bilden. Die Reaktion zwischen Aldehyd und Blausäure führt zu Cyanhydrinen, die den Vorteil haben, daß sie mit Aldehyd und Blausäure im Gleichgewicht liegen. Durch die Gleichgewichtseinstellung des Cyanhydrins ist es möglich mit einem Enzym, das nur ein Enatiomer des Nitrils umsetzt, trotzdem zu 100% Ausbeute in der Theorie zu kommen, da das racemische Nitril ständig nachgeliefert wird. Bei allen anderen Nitrilen wird das enzymatisch nicht umgesetzte Nitril (= "falsches" bzw. anderes Enantiomer) vorteilhaft über eine chemische Reaktion racemisiert und dem Verfahren wieder zugeführt, um eine theoretische Ausbeute von 100% erreichen zu können, verworfen oder aufgereinigt und chemisch unter Erhalt des Stereozentrums verseift.

25

45

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorteilhaft bei einer Temperatur zwischen 0°C bis 80°C, bevorzugt zwischen 10°C bis 60°C, besonders bevorzugt zwischen 15°C bis 50°C durchgeführt.

Unter racemischen Nitrilen im erfindungsgemäßen Verfahren sind Nitrile zu verstehen, die aus einem 50:50 Gemisch der beiden Enantiomere oder aus einem beliebigen anderen Gemisch mit einer Anreicherung eines der beiden Enantiomere im Gemisch bestehen.

Unter chiralen Carbonsäuren sind im erfindungsgemäßen Verfahren zu verstehen, die eine Enantiomerenanreicherung zeigen. Bevorzugt werden im Verfahren Enantiomerenreinheiten von mindestens 90%ee, bevorzugt von min. 95%ee, besonders bevorzugt von min. 98%ee, ganz besonders bevorzugt min. 99%ee erreicht.

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht die Umsetzung einer großen Vielzahl von racemischen Nitrilen zu den chiralen Carbonsäuren. Im Verfahren lassen sich mindestens 25 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindestens 25 mmol Nitril/h × g Trockengewicht der Mikroorganismen umsetzen, bevorzugt mindestens 30 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindestens 30 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindestens 40 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindestens 40 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindestens 50 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindestens 60 mmol Nitril/h × mg Protein oder mindest

Für das erfindungsgemäße Verfahren können wachsende Zellen verwendet werden, die die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren, Nukleinsäurekonstrukte oder Vektoren enthalten. Auch ruhende oder aufgeschlossene Zellen können verwendet werden. Unter aufgeschlossenen Zellen sind beispielsweise Zellen zu verstehen, die über eine Behandlung mit beispielsweise Lösungsmitteln durchlässig gemacht worden sind, oder Zellen die über eine Enzymbehandlung, über eine mechanische Behandlung (z. B. French Press oder Ultraschall) oder über eine sonstige Methode aufgebrochen wurden. Die so erhaltenen Rohextrakte sind für das erfindungsgemäße Verfahren vorteilhaft geeignet. Auch gereinigte oder angereinigte Enzyme können für das Verfahren verwendet werden. Ebenfalls geeignet sind immobilisierte Mikroorganismen oder Enzyme, die vorteilhaft in der Reaktion Anwendung finden können.

Die im erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten chiralen Carbonsäuren lassen sich vorteilhaft aus der wäßrigen Reaktionslösung über Extraktion oder Kristallisation oder über Extraktion und Kristallisation gewinnen. Hierzu wird die wäßrige Reaktionslösung mit einer Säure wie einer Mineralsäure (z. B. HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) oder einer organischen Säure angesäuert vorteilhaft auf pH-Werte unter 2 und anschließend mit einem organischen Lösungsmittel extrahiert. Die Extraktion kann zur Erhöhung der Ausbeute mehrfach wiederholt werden. Als organische Lösungsmittel können prinzipiell alle Lösungsmittel verwendet werden, die mit Wasser gegebenenfalls nach Zugabe von Salzen eine Phasengrenze zeigen. Vorteilhafte Lösungsmittel sind Lösungsmittel wie Toluol, Benzol, Hexan, Methyltertiärbutylether oder Essigester.

Nach Einengen der organischen Phase können die Produkte in der Regel in guten chemischen Reinheiten, das heißt größer 90% chemische Reinheit, gewonnen werden. Nach Extraktion kann die organische Phase mit dem Produkt aber auch nur zum Teil eingeengt werden und das Produkt auskristallisiert werden. Dazu wird die Lösung vorteilhaft auf eine Temperatur von 0°C bis 10°C abgekühlt. Die Kristallisation kann auch direkt aus der organischen Lösung erfolgen. Das auskristallisierte Produkt kann nochmals in im gleichen oder in einem anderen Lösungsmittel zur erneuten Kristallisation

aufgenommen werden und nochmals kristallisiert werden. Durch die anschließende mindestens einmalige Kristallisation kann die Enantiomerenreinheit des Produktes je nach Lage des Eutektikum weiter gesteigert werden.

Die chiralen Carbonsäuren können jedoch auch direkt nach Ansäuern mit einer Säure auf einen pH-Wert vorteilhaft unter 2 aus der wäßrigen Reaktionslösung auskristallisiert werden. Vorteilhaft wird dazu die wäßrige Lösung unter Erwärmen eingeengt und in ihrem Volumen um 10 bis 90%, bevorzugt 20 bis 80%, besonders bevorzugt 30 bis 70% reduziert. Vorzugsweise wird die Kristallisation unter Kühlung durchgeführt. Temperaturen zwischen 0°C bis 10°C sind für die Kristallisation bevorzugt. Aus Kostengründen ist die direkte Kristallisation aus der wäßrigen Lösung bevorzugt. Ebenfalls bevorzugt wird eine Aufarbeitung der chiralen Carbonsäuren über ein Extraktion und gegebenenfalls anschließender Kristallisation.

Bei diesen bevorzugten Aufarbeitungsarten läßt sich das Produkt des erfindungsgemäßen Verfahrens in Ausbeuten von 60 bis 100%, bevorzugt von 80 bis 100%, besonders bevorzugt von 90 bis 100% 1 bezogen auf das für die Reaktion eingesetzte Nitril isolieren. Das isoliert Produkt zeichnet sich durch eine hohe chemische Reinheit von > 90%, bevorzugt > 95% besonders bevorzugt von > 98% aus. Weiterhin haben die Produkt eine hohe Enantiomerenreinheit, die durch die Kristallisation weiter gesteigert werden kann.

Die so gewonnenen Produkte eignen sich als Ausgangsmaterial für organischen Synthesen zur Herstellung von Pharmaka oder Agrochemikalien oder zur Racematspaltung.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine isolierte Nukleinsäuresequenz, die für ein Polypeptid mit Nitrilaseaktivität codiert, ausgewählt aus der Gruppe:

a) einer Nukleinsäuresequenz mit der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Sequenz,

20

25

- b) Nukleinsäuresequenzen, die sich als Ergebnis des degenerierten genetischen Codes von der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleinsäuresequenz ableiten,
- c) Derivate der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleinsäuresequenz, die für Polypeptide mit der in SEQ ID NO: 2 dargestellten Aminosäuresequenzen codieren und mindestens 95% Homologie auf Aminosäureebene aufweisen, ohne daß die enzymatische Wirkung der Polypeptide wesentlich reduziert ist.

Unter Homologe der erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenz mit der Sequenz SEQ ID NO: 1 sind beispielsweise Allelvarianten zu verstehen, die mindestens 95% Homologie auf der abgeleiteten Aminosäureebene, bevorzugt mindestens 97% Homologie, ganz besonders bevorzugt mindestens 98% Homologie über den gesamten Sequenzbereich aufweisen. Über Teilbereiche der Sequenzen können die Homologien vorteilhaft höher liegen. Die von SEQ ID NO: 1 abgeleitete Aminosäuresequenz ist SEQ ID NO: 2 zu entnehmen. Allelvarianten umfassen insbesondere funktionelle Varianten, die durch Deletion, Insertion oder Substitution von Nukleotiden aus der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Sequenz erhältlich sind, wobei die enzymatische Aktivität der abgeleiteten synthetisierten Proteine für das Einbringen eines oder mehrerer Gene in einen Organismus jedoch erhalten nicht wesentlich reduziert sein sollte. Die Erfindung betrifft damit auch Aminosäuresequenzen, die durch die oben dargestellte Gruppe von Nukleinsäuresequenzen kodiert werden. Vorteilhaft betrifft die Erfindung Aminosäuresequenzen, die durch die Sequenz SEQ ID NO: 1 kodiert werden.

Weiterhin sind unter Homologe der SEQ ID NO: 1 beispielsweise pilzliche oder bakterielle Homologe, verkürzte Sequenzen, Einzelstrang-DNA oder RNA der codierenden und nichtcodierenden DNA-Sequenz zu verstehen. Homologe der SEQ ID NO: 1 besitzen auf DNA-Ebene eine Homologie von mindestens 60%, bevorzugt von mindestens 70%, besonders bevorzugt von mindestens 80%, ganz besonders bevorzugt von mindestens 90% über den gesamten in SEQ ID NO: 1 angegebenen DNA-Bereich.

Außerdem sind unter Homologe der SEQ ID NO: 1 Derivate wie beispielsweise Promotorvarianten zu verstehen. Die Promotoren, die den angegebenen Nukleotidsequenzen vorgeschalten sind, können durch ein oder mehrere Nukleotidaustausche, durch Insertion(en) und/oder Deletion(en) verändert sein, ohne daß aber die Funktionalität bzw. Wirksamkeit der Promotoren beeinträchtigt sind. Des weiteren können die Promotoren durch Veränderung ihrer Sequenz in ihrer Wirksamkeit erhöht oder komplett durch wirksamere Promotoren auch artfremder Organismen ausgetauscht werden.

Unter Derivaten sind auch Varianten zu verstehen, deren Nukleotidsequenz im Bereich von –1 bis –200 vor dem Startkodon oder 0 bis 1000 Basenpaare nach dem Stopkodon so verändert wurden, daß die Genexpression und/oder die Proteinexpression verändert, bevorzugt erhöht wird.

Vorteilhaft läßt sich die SEQ ID NO: 1 oder seine Homologen aus Bakterien, bevorzugt aus gram-negativen Bakterien, besonders bevorzugt aus Bakterien der Gattung Alcaligenes, ganz besonders bevorzugt aus Bakterien der Gattung und Art Alcaligenes faecalis über dem Fachmann bekannte Methoden isolieren.

SEQ ID No: 1 oder seine Homologen oder Teile dieser Sequenzen lassen sich beispielsweise mit üblichen Hybridisierungsverfahren oder der PCR-Technik aus anderen Pilzen oder Bakterien isolieren. Diese DNA-Sequenzen hybridisieren unter Standardbedingungen mit den erfindungsgemäßen Sequenzen. Zur Hybridisierung werden vorteilhaft kurze Oligonukleotide der konservierten Bereiche beispielsweise aus dem aktiven Zentrum, die über Vergleiche mit anderen Nitrilasen oder Nitrilhydratasen in dem Fachmann bekannter Weise ermittelt werden können, verwendet. Es können aber auch längere Fragmente der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren oder die vollständigen Sequenzen für die Hybridisierung verwendet werden. Je nach der verwendeten Nukleinsäure Oligonukleotid, längeres Fragment oder vollständige Sequenz oder je nachdem welche Nukleinsäureart DNA oder RNA für die Hybridisierung verwendet werden, variieren diese Standardbedingungen. So liegen beispielsweise die Schmelztemperaturen für DNA: DNA-Hybride ca 10°C niedriger als die von DNA: RNA-Hybriden gleicher Länge.

Unter Standardbedingungen sind beispielsweise je nach Nukleinsäure Temperaturen zwischen 42 und 58°C in einer wäßrigen Pufferlösung mit einer Konzentration zwischen 0,1 bis 5 × SSC (1 × SSC = 0,15 M NaCl, 15 mM Natriumcitrat, pH 7,2) oder zusätzlich in Gegenwart von 50% Formamid wie beispielsweise 42°C in 5 × SSC, 50% Formamid zu verstehen. Vorteilhafterweise liegen die Hybridisierungsbedingungen für DNA: DNA-Hybride bei 0,1 × SSC und Temperaturen zwischen etwa 20°C bis 45°C, bevorzugt zwischen etwa 30°C bis 45°C. Für DNA: RNA-Hybride liegen die Hybridisierungsbedingungen vorteilhaft bei 0,1 × SSC und Temperaturen zwischen etwa 30°C bis 55°C, bevorzugt zwischen etwa 30°C b

schen etwa 45°C bis 55°C. Diese angegebenen Temperaturen für die Hybridisierung sind beispielhaft kalkulierte Schmelztemperaturwerte für eine Nukleinsäure mit einer Länge von ca. 100 Nukleotiden und einem G + C-Gehalt von 50% in Abwesenheit von Formamid. Die experimentellen Bedingungen für die DNA-Hybridisierung sind in einschlägigen Lehrbüchern der Genetik wie beispielsweise Sambrook et al., "Molecular Cloning", Cold Spring Harbor Laboratory, 1989, beschrieben und lassen sich nach dem Fachmann bekannten Formeln beispielsweise abhängig von der Länge der Nukleinsäuren, der Art der Hybride oder dem G + C-Gehalt berechnen. Weitere Informationen zur Hybridisierung kann der Fachmann folgenden Lehrbüchern entnehmen: Ausubel et al. (eds), 1985, Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, New York; Hames and Higgins (eds), 1985, Nucleic Acids Hybridization: A Practical Approach, IRL Press at Oxford University Press, Oxford; Brown (ed), 1991, Essential Molecular Biology: A Practical Approach, IRL Press at Oxford University Press, Oxford.

Unter dem erfindungsgemäßen Nukleinsäurekonstrukt sind die Nitrilasegen Sequenz SEQ ID No. 1 und seine Homologen zu verstehen, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen vorteilhafterweise zur Erhöhung der Genexpression funktionell verknüpft wurden. Beispielsweise handelt es sich bei diesen regulatorischen Sequenzen um Sequenzen an die Induktoren oder Repressoren binden und so die Expression der Nukleinsäure regulieren. Zusätzlich zu diesen neuen Regulationssequenzen kann die natürliche Regulation dieser Sequenzen vor den eigentlichen Strukturgenen noch vorhanden sein und gegebenenfalls genetisch verändert worden sein, so daß die natürliche Regulation ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht wurde. Das Nukleinsäurekonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heißt es wurden keine zusätzlichen Regulationssignale vor die Sequenz SEQ ID No. 1 oder seine Homologen inseriert und der natürliche Promotor mit seiner Regulation wurde nicht entfernt. Stattdessen wird die natürliche Regulationssequenz so mutiert, daß keine Regulation mehr erfolgt und die Genexpression gesteigert wird. Das Nukleinsäurekonstrukt kann außerdem vorteilhafterweise auch eine oder mehrere sogenannte "enhancer Sequenzen" funktionell verknüpft mit dem Promotor enthalten, die eine erhöhte Expression der Nucleinsäuresequenz ermöglichen. Auch am 3'-Ende der DNA-Sequenzen können zusätzliche vorteilhafte Sequenzen inseriert werden wie weitere regulatorische Elemente oder Terminatoren. Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können in einer oder mehreren Kopien im Konstrukt enthalten sein. Im Konstrukt können noch weitere Marker wie Antibiotikaresistenzen oder Auxotrophien komplementierende Gene gegebenenfalls zur Selektion auf das Konstrukt enthalten sein.

Vorteilhafte Regulationssequenzen für das erfindungsgemäße Verfahren sind beispielsweise in Promotoren wie cos-, tac-, trp-, tet-, trp-tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, lac $I^{q-}$ , T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-,  $\lambda$ -P<sub>R</sub>- oder im  $\lambda$ -P<sub>L</sub>-Promotor enthalten, die vorteilhafterweise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden. Weitere vorteilhafte Regulationssequenzen sind beispielsweise in den gram-positiven Promotoren amy und SPO2, in den Hefe- oder Pilzpromotoren ADC1, MF $\alpha$ , AC, P-60, CYC1, GAPDH, TEF, rp28, ADH. In diesem Zusammenhang sind auch die Promotoren der Pyruvatdecarboxylase und der Methanoloxidase aus beispielsweise Hansenula vorteilhaft. Es können auch künstliche Promotoren für die Regulation verwendet werden.

Das Nukleinsäurekonstrukt wird zur Expression in einem Wirtsorganismus vorteilhafterweise in einen Vektor wie beispielsweise einem Plasmid, einem Phagen oder sonstiger DNA inseriert, das eine optimale Expression der Gene im Wirt ermöglicht. Diese Vektoren stellen eine weitere Ausgestaltung der Erfindung dar. Geeignete Plasmide sind beispielsweise in E. coli pLG338, pA-CYC184, pBR322, pUC18, pUC19, pKC30, pRep4, pHS1, pHS2, pPLc236, pMBL24, pLG200, pUR290, pIN-III<sup>113</sup>-B1, λgt11 oder pBdCI, in Streptomyces pIJ101, pIJ364, pIJ702 oder pIJ361, in Bacillus pUB110, pC194 oder pBD214, in Corynebacterium pSA77 oder pAJ667, in Pilzen pALS1, pIL2 oder pBB116, in Hefen 2 μM, pAG-1, YEp6, YEp13 oder pEMBLYc23 oder in Pflanzen pLGV23, pGHlac<sup>+</sup>, pBIN19, pAK2004 oder pDH51. Die genannten Plasmide stellen eine kleine Auswahl der möglichen Plasmide dar. Weitere Plasmide sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus dem Buch Cloning Vectors (Eds. Pouwels P. H. et al. Elsevier, Amsterdam-New York-Oxford, 1985, ISBN 0 444 904018) entnommen werden.

Vorteilhafterweise enthält das Nukleinsäurekonstrukt zur Expression der weiteren enthaltenen Gene zusätzlich noch 3' und/oder 5' Terminale regulatorische Sequenzen zur Steigerung der Expression, die je nach ausgewähltem Wirtorganismus und Gen oder Gene für eine optimale Expression ausgewählt werden.

Diese regulatorischen Sequenzen sollen die gezielte Expression der Gene und der Proteinexpression ermöglichen. Dies kann beispielsweise je nach Wirtsorganismus bedeuten, daß das Gen erst nach Induktion exprimiert oder überexprimiert wird, oder daß es sofort exprimiert und/oder überexprimiert wird.

Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei vorzugsweise die Genexpression der eingeführten Gene positiv beeinflussen und dadurch erhöhen. So kann eine Verstärkung der regulatorischen Elemente vorteilhafterweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem starke Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verbessert wird.

In einer weiteren Ausgestaltungsform des Vektors kann der das erfindungsgemäße Nukleinsäurekonstrukt oder die erfindungsgemäße Nukleinsäure enthaltende Vektor auch vorteilhafterweise in Form einer linearen DNA in die Mikroorganismen eingeführt werden und über heterologe oder homologe Rekombination in das Genom des Wirtsorganismus integriert werden. Diese lineare DNA kann aus einem linearisierten Vektor wie einem Plasmid oder nur aus dem Nukleinsäurekonstrukt oder der Nukleinsäure bestehen.

Für eine optimale Expression heterologer Gene in Organismen ist es vorteilhaft die Nukleinsäuresequenzen entsprechend des im Organismus verwendeten spezifischen "codon usage" zu verändern. Der "codon usage" läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene des betreffenden Organismus leicht ermitteln.

Als Wirtsorganismen für die erfindungsgemäße Nukleinsäure oder dem Nukleinsäurekonstrukt kommen prinzipiell alle prokaryontischen oder eukaryontischen Organismen in Frage. Vorteilhafterweise werden als Wirtsorganismen Mikroorganismen wie Bakterien, Pilze oder Hefen verwendet. Vorteilhaft werden grampositive oder gram-negative Bakterien, bevorzugt Bakterien der Familie Enterobacteriaceae oder Nocardiaceae, besonders bevorzugt Bakterien der Gattungen Escherichia, Pseudomonas oder Rhodococcus verwendet. Ganz besonders bevorzugt ist die Gattung und Art Escherichia coli.

Der Wirtsorganismus gemäß der Erfindung enthält dabei vorzugsweise mindestens ein proteinisches Agenz zur Faltung der von ihm synthetisierten Polypeptide und insbesondere der in dieser Erfindung beschriebenen Nukleinsäuresequenzen mit Nitrilaseaktivität und/oder die dieses Agenz codierenden Gene, wobei dieses Agenz in einer Menge vorliegt, die größer ist als die, die der Grundmenge des betrachteten Mikroorganismus entspricht. Die für dieses Agenz codierenden Gene sind im Chromosom oder in extrachromosomalen Elementen wie zum Beispiel Plasmiden enthalten.

#### Beispiele

#### Beispiel 1

Reinigung der Nitrilase aus Alcaligenes faecalis 1650

#### 1. Herstellung der Zellen

Alcaligenes faecalis 1650 wurde bei 30°C für die Dauer von 8 Stunden in Kulturmedium A unter Schütteln kultiviert.

#### Kulturmedium A

	Hefextrakt	5 g/l
20	Pepton	3,5 g/l
	CH <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> NH <sub>4</sub>	5 g/l
	KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	5 g/l
	MgSO <sub>4</sub>	0,2 g/l
	FeSO <sub>4</sub>	0,03 g/l
25	NaCl	1 g/l
	Butyronitril	1 g/l
	•	- 6'-

10

45

55

Mit 200 ml dieser Vorkultur wurde ein 101-Fermenter mit 81 frischem Medium A beimpft. Der pH, die Temperatur, der Luftstrom und die Rührgeschwindigkeit lagen bei 7,2; 30°C, 300 l/h und 300 upm. Nach 22 Std. wurden 81 g Naßzellmasse gewonnen. Das entspricht einem Zelltrockengewicht von 3,8 g/l und einer optischen Dichte bei 600 nm von 8.

## 2. Bestimmung der enzymatischen Aktivität gegenüber Mandelonitril

Die Zellen wurden wie in Beispiel 1 beschrieben gewonnen und in 10 mM Na/K-Phospatpuffer, pH 7,2 zweimal gewaschen. 40 mg Zelltrockengewicht wurden in 20 ml 10 mM Na/K-Phospatpuffer, pH 6,8, resuspendiert und die Reaktion durch Zugabe von 8,3 mM Mandelonitril gestartet. Die Reaktion wurde unter Schütteln bei 40°C durchgeführt. Die Kinetik der Racematspaltung wurde durch Probenentnahme und anschließender Zellabtrennung mit Hilfe der Hochleistungsflüssigkeitschromatographie (ODS Hypersil) verfolgt. Dabei wurde Mandelonitril, Benzaldehyd, Mandelsäureamid und Mandelsäure bestimmt. Die Ergebnisse sind in Fig. 1 [Umsetzung von Mandelonitril (= Mandelsäurenitril) zu Mandelsäure, Batch] dargestellt. Die Bildungsgeschwindigkeit von Mandelsäure beträgt 41,3 U/g Zelltrockengewicht bei einem Umsatz von 30%, wobei 1 U definiert ist als 1 μmol Mandelsäure, das pro Minute bei 40°C gebildet wird.

## 3. Bestimmung der enzymatischen Selektivität gegenüber Mandelonitril

Die Zellen wurden wie in Beispiel 1 beschrieben gewonnen und in 10 mM Na/K-Phospatpuffer, pH 7,2 zweimal gewaschen. 40 mg Zelltrockengewicht wurden in 20 ml 10 mM Na/K-Phospatpuffer, pH 6,8, resuspendiert und die Reaktion durch Zugabe von 8,3 mM Mandelonitril gestartet. Die Reaktion wurde unter Schütteln bei 30°C durchgeführt. Die Kinetik wurde durch Probenentnahme und anschließende Zellabtrennung mit Hilfe der Hochleistungsflüssigkeitsgehrematographie (Nucleodex  $\beta$ -PM) verfolgt. Dabei wurde S-(+)- und R-(-)-Mandelsäure bestimmt. Die optische Reinheit der gebildeten R-(-)-Mandelsäure (ee<sub>R-MS</sub>) betrug 98% bei 50% Umsatz. Die Selektivität des Enzyms (= E) lag bei 50% Umsatz bei 499.

### 4. Reinigung

In allen Puffern war während der Reinigung – falls nicht anders angegeben –  $10\,\mathrm{mM}$  DTT anwesend.

#### Schritt 1

60 Zellaufschluß

Die Zellen aus je zwei 101-Fermentationen wurden wie in Beispiel 1 beschrieben gewonnen, abzentrifugiert und zweimal mit 11 0,1 M Tris/HCl-Puffer, pH 7,2 gewaschen. Die Ausbeute betrug ca. 162 g Zellfeuchtmasse. Je 81 g Zellfeuchtmasse wurden in 160 ml 0,1 M Tris/HCl-Puffer, pH 7,2, resuspendiert und viermal in einem Menton-Gaulin bei 750 bar aufgeschlossen. Das Homogenat wurde dann für 30 min bei 30.000 g zentrifugiert und das Pellet verworfen. Der Überstand (140 ml) hatte eine Restaktivität von 73% wie in Tab. 1 dargestellt.

#### Schritt 2

#### Ionenaustauschchromatographie

Der Überstand wurde mit Puffer A (20 mM Tris/HCl, pH 8,5) auf 400 ml verdünnt und nochmals bei 23000 g für 20 min zentrifugiert. 350 ml wurden dann auf eine Q-Sepharose Säule (Durchmesser 5 cm, Höhe 22 cm, Volumen 432 ml, Q-Sepharose Fast Flow von Pharmacia) in Puffer A aufgetragen. Bei einem Fluß von 20 ml/min wurde zunächst mit 10% Puffer B (wie Puffer A mit 1 M NaCl) gewaschen (gesamtes Auftrags- und Waschvolumen entsprach 1,5 l). Im Verlauf von 90 min wurde linear das Verhältnis bis zu 60% B gesteigert. Von 91 bis 120 min wurde dann mit 100% Puffer B gewaschen. Es wurden 100 40 ml-Fraktionen gesammelt. Die Nitrilase eluierte zwischen den Fraktionen 50 und 60. Die Fraktionen wurden vereinigt und durch Ultrafiltration über eine 10 kDa Membran (Amicon) auf ein Volumen von 10 ml aufkonzentriert.

10

15

25

35

45

50

55

#### Schritt 3

#### Molekularsiebchromatographie

Das Konzentrat aus der Ionenaustauschchromatographie (Schritt 2) wurde in zwei Portionen zu je 5 ml durch Molekularsiebohromatographie (Superdex 200 prep. grade, Pharmacia, Trennbereich 10 bis 600 kDa, 2,6 cm Durchmesser, 60 cm Höhe, 325 ml Volumen) weiter gereinigt. Die Detektion erfolgte bei 280 nm. Die Säule war in 20 mM Phosphatpuffer, pH 7,4, 5 mM DTT und 150 mM NaCl äquilibriert und wurde mit einem Fluß von 1,5 ml/min betrieben. Es wurden 40 Fraktionen gesammelt. Die Nitril-verseifende Aktivität befand sich in den Fraktionen 3 bis 5.

#### Schritt 4

#### Ionenaustauschchromatographie

Die vereinigten Fraktionen aus der Molekularsiebohromatographie (Schritt 3) wurden durch Ionenaustauschchromatographie über eine Mono Q Säule (Säulenvolumen 1 ml, Mono Q HR515, Pharmacia) weiter gereinigt. Als Puffer A diente 20 mM Tris/HCl, pH 8,5,5 mM DTT, als Puffer B der gleiche Puffer wie in A mit 1 M NaCl. Die Flußgeschwindigkeit betrug 1 ml/min. Die auf eine Leitfähigkeit von ca. 6 mS/cm verdünnte Wertfraktion aus der Molekularsiebohromatographie (ca. 100 ml) wurde direkt auf die Mono Q Säule gegeben und das Protein so adsorbiert. Die Säule wurde nach dem Auftrag mit 5% Puffer B gewaschen. Die Säule wurde in 30 min mit einem Gradienten von 5% bis 40% B eluiert, gefolgt von 100% B für 10 Minuten. Die Elution der Nitrilase erfolgte in Fraktion 17 und 18 des Gradienten.

#### Tabelle I

Die Schritte 1-4 der Reinigung werden in Tabelle I wiedergegeben.

#### Reinigungsschema

Probe	Vol. [ml]	Aktivi- tät [U/l]	Gesamt- aktivi- tät [mU]	Aus- beute [%]	Protein [mg/ml]	Gesamt- protein [mg]	Spez. Aktivi- tät [U/g]
vor Auf- schluß	160	480	76800	100	_	_	_
nach Auf- schluß	140	400	56000	72,9	_	_	<b>-</b>
Q-Sephar	ose						
Auftrag	140	192	26880	35	12,4	1736	15
WF	400	77	30800	40,1	0,26	104	296
Superdex	200		·				• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Auftrag	9,5	>378	>3591	4,7	2,41	22,90	>157
WF	43	59	2537	3,3	0,21	9,03	281
MonoQ		·					
Auftrag	100	4,8	480	0,6	0,06	6,33	76
WF	4	>77	308	0,4	0,19	0,76	>405

Die Wertfraktionen (= WF, Tabelle I) der Molekularsiebohromatographie (Schritt 3) und Ionenaustauschchromatographie über Mono Q (Schritt 4) sind über SDS-PAGE aufgetrennt worden wie in Fig. 2 dargestellt.

#### Schritt 5

#### Reversed-Phase (RP)-Hochflüssigkeitschomatographie

Die Wertfraktion (Fraktion 17 und 18) der Mono Q Chromatographie (Schritt 4) wurde durch RP-Chromatographie auf Homogenität überprüft und zur Vorbereitung einer Trypsinspaltung weiter gereinigt. Zur Trennung wurde eine Säule (3 cm) von Abimed an einem Hewlett-Packard Gerät (HP 1090) eingesetzt. Als Laufmittel diente Puffer A: Wasser mit 0,1% TFA und Puffer B: Acetonitril mit 0,1% TFA. Injektionsvolumen 0,1 ml, Flußgeschwindigkeit 0,5 ml/min. Der Elutionsgradient hatte folgenden Verlauf:

Minute	% Puffer A	% Puffer B
0	80	20
2	80	20
22	30	70
22,1	0	100
24	0	100
 25	100	0
30	100	0

Die Nitrilase eluierte zwischen 12 und 13 Minuten. Im SDS-PAGE entspricht das einer 37 kDa-Bande. Diese Bande wurde ansequenziert. Es wurde der Sequenzer "494 Procise Protein Sequenzer" der Firma Applied Biosystems verwendet. Die so erhaltene N-terminale Sequenz von 39 Aminosäuren wird im Folgenden mit SEQ ID NO: 3 bezeichnet. Die Sequenz ist in der beigefügten Liste der Sequenzen aufgeführt und lautet: Met Gln Thr Arg Lys Ile Val Arg Ala Ala Val Gln Ala Ala Ser Pro Asn Tyr Asp Leu Ala Thr Gly Val Asp Lys Thr Ile Glu Leu Ala Arg Gln Ala Arg Asp Glu Gly.

#### Herstellung tryptischer Peptide

Die Probe aus der Mono Q Chromatographie (Schritt 4) wurde wie folgt vorbehandelt: das Protein (ca. 0,6 mg) wurde durch 12,5% TCA gefällt und das Pellet dreimal mit 1 ml Ether/Ethanol (1:1) gewaschen. Das Pellet wurde in 0,2 ml 6 M Guanidin HCl, 25 mM Tris/HCl, pH 8,5 gelöst. Zu dieser Lösung wurden 2,6 µl einer 1 M DTT-Lösung zur Reduktion der Disulfitbrücken gegeben. Die Probe wurde eine Stunde in Dunkelheit geschüttelt. Danach wurde das Protein mit 1,5 µl einer 4-Vinylpyridinlösung (35%) für 2 Stunden in Dunkelheit umgesetzt. Die Reaktion wurde durch Inkubation für 1 Stunde mit 2,6 µl einer 1 M DTT-Lösung beendet. Das vinylpyrrilidierte Enzym wurde wie oben beschrieben durch RP-HPLC gereinigt. Die Retentionszeit betrug nun zwischen 10 und 11 Minuten. Die Wertfraktion, identifiziert durch ihr Molekulargewicht, wurde gesammelt und auf 0,02 ml aufkonzentriert. Dazu wurden 0,01 ml Acetonitril und 0,1 M Tris/ HCl, pH 8,5 ad 0,2 ml gegeben. Zur Korrektur des pH-Wertes wurden noch ca. 0,05 ml 0,1 M NaOH zugesetzt. Die Probe (0,3 mg geschätzte Proteinmenge) wurde mit 0,032 ml einer 1 mg/ml Trypsinlösung in 0,1 M Tris/HCl, pH 8,5, 5% Acetonitril, versetzt und über Nacht bei 37°C inkubiert. Der Verdau wurde mit 0,01 ml Essigsäure gestoppt und dann zentrifugiert. Der Überstand wurde durch RP-HPLC auf C18 getrennt. (Laufsystem: Puffer A: Wasser, 0,1% TFA, Puffer B: Acetonitril, 0,1% TFA). Peptide (Detektion 205 nm und 280 nm) wurden gesammelt und sequenziert. Es wurde der Sequenzer "494 Procise Protein Sequenzer" der Firma Applied Biosystems verwendet. Die interne Peptidsequenz von 21 Aminosäuren wird im folgenden mit SEQ ID NO: 4, die interne Peptidsequenz von 11 Aminosäuren mit SEQ ID NO: 5 bezeichnet. SEQ ID NO: 4 und 5 sind in der beigefügten Liste der Sequenzen aufgeführt und lauten:

SEQ ID NO: 4 Glu Glu Ala Pro Glu Gln Gly Val Gln Ser Lys Ile Ala Ser Val Ala Ile Ser His Pro Gln SEQ ID NO: 5

55 Glu Glu Ala Pro Glu Gln Gly Val Gln Scr Lys

5

35

#### 6. Aktivität der gereinigten Nitrilase gegenüber Mandelonitril

Die Aktivität der gereinigten Nitrilase gegenüber Mandelonitril wurde wie in Beispiel 2 beschrieben untersucht. Die spezifische Aktivität des gereinigten Proteins gegenüber Mandelonitril lag bei 12.380 U/g Protein.

#### Beispiel 2

#### Klonierung der Nitrilase aus Alcaligenes faccalis 1650

Aus den in Beispiel 1 dargestellten Peptidsequenzen SEQ ID NO: 3 und 4 wurden Nukleotidsonden abgeleitet und synthetisiert. Von der SEQ ID NO: 3, der N-terminalen Peptidsequenz, war die abgeleitete Nukleotidsonde ein 23 mer, 64 mal degeneriert (in der Sequenz der Nukleotidsonde wird A, C, G oder T durch N ersetzt; A oder G durch R; C oder G

durch 5). Durch den hohen Prozentanteil an GC der in der Literatur beschriebenen Stämme Alcaligenes (Wada et al., 1992, Nucl. Acids Res., 20, 2111–2118) waren im Falle des Glutamins und des Isoleucins die Auswahl der dritten Position des Codons vorgegeben. Die Nukleotidsonde, die im Folgenden mit SEQ ID NO: 6 bezeichnet wird, stellt den 5'-Primer für die nachfolgende PCR dar, wobei S = C oder G und N = A, C, G oder T bedeutet, und lautet: SEQ ID NO: 6

5

10

15

30

45

50

#### 5'-ATGCAGACNAGNAARATCGTSCG-3'

Von SEQ ID NO: 4, der internen Peptidsequenz, wurde ein 20 mer als Nukleotidsonde abgeleitet, 256 mal degeneriert (in der Sequenz der Nukleotidbasen wird A, C, G oder T durch N ersetzt; A oder G durch R; C oder G durch S). Durch den hohen Prozentanteil an GC der Stämme Alcaligenes war im Falle des Lysins die Auswahl der dritten Position des Codons vorgegeben. Diese Nukleotidsonde stellt den 3'-Primer für die nachfolgende PCR dar und wird im Folgenden mit SEQ ID NO: 7 bezeichnet. Sie ist in der beigefügten Liste der Sequenzen aufgeführt und lautet: SEQ ID NO: 7

#### 5'-TNGCSACNGANGCRATCTTG-3'

Mit Hilfe dieses Primerpaars, SEQ ID NO: 6 und 7, wurde die PCR an chromosomaler DNA aus Alcaligenes faecalis 1650 durchgeführt. Die Isolierung chromosomaler DNA erfolgte nach Zelllyse mit Lysozym und Proteinase K-Behandlung nach der dem Fachmann bekannten klassischen Methode (Ausubel, F. M. et al. (1994) Current protocols in molecular biology, John Wiley and Sons).

Unter Verwendung der Pwo-Polymerase beinhaltete die PCR eine Denaturierung für 3 min bei 95°C; 35 Zyklen mit einer Denaturierung für 1 min bei 95°C, einer Primeranlagerung für 1 min 30 sec bei 58°C und eine Polymerisation für 1 min 30 sec bei 72°C; und einer Abschlußpolymerisation für 5 min bei 72°C.

Unter diesen Bedingungen wurde aus der chromosomalen DNA aus Alcaligenes faecalis 1650 ein etwa 1 kb großes Fragment amplifiziert. Zur Klonierung des PCR-Produktes wurde an die bereits erwähnten Primer je eine Xbal-Restriktionsschnittstelle und zwei zusätzliche Nukleotide angehängt (5'-AATCTAGA bzw. 5'-ATTCTAGA) und die PCR-Reaktion unter den oben genannten Bedingungen wiederholt. Erneut wurde ein etwa 1 kb-großes Fragment amplifiziert, das nach Reinigung und Xbal-Verdau in analog verdauten pUCl8 ligiert wurde. Nach Transformation von E. coli JM109 und Isolierung des resultierenden Plasmids wurde die DNA durch Sequenzierung und anschließenden genomischen Southern Blot verifiziert. Die molekularbiologischen und mikrobiologischen Methoden zur Isolierung des kompletten Nitrilase-Gens (nit) erfolgte nach den dem Fachmann bekannten klassischen Methoden. Die komplette Nitrilase-Sequenz ist in SEQ ID NO: 1 dargestellt.

#### Beispiel 3

#### Homologie mit anderen Proteinen, Identifizierung der homologen Sequenz

Der Vergleich mit Sequenzen aus der Proteindatenbank SWISSPROT zeigte, daß das Nitrilasegen in dieser Erfindung 11 bis 96% Homologie zu bekannten Nitrilasen auf Aminosäureebene besitzt. Die höchste Sequenzhomologie wurde zu der Arylacetonitrilspezifischen Nitrilase aus Alcalignes faecalis JM3 (Nagasawa et al., Eur. J. Biochem. 1990, 194, 765–772) gefunden. Die beiden Nitrilasegene weisen eine Identität von 93,2% auf Nukleotidebene über einen Bereich von 1071 bp auf. Die abgeleitete Aminosäuresequenz weist eine Identität von 96,1% über einen Bereich von 356 Aminosäuren auf. Die geringste Homologie von 11,4% über einen Bereich von 534 Aminosäuren wurde zu der Nitrilase aus Rhodococcus erythropolis SK92 (EP-A-0 719 862) gefunden.

#### Beispiel 4

#### Heterologe Expression der Nitrilase in E. coli

Zur Klonierung in den Expressionsvektor pJOE2702 wurde das nit-Gen amplifiziert. Dabei wurde als 5'-Primer für die PCR die o. g. SEQ ID NO: 3 ausgewählt, wobei an das 5'-nit-Ende eine mit dem Translationsstart überlappende Ndel-Schnittstelle angefügt wurde. Dieser Primer wird im Folgenden als SEQ ID NO: 8 bezeichnet und ist in der beigefügten Liste der Sequenzen aufgeführt. Als 3'-Primer wurde ein 24 mer aus dem 3'-Bereich des nit-Gens ausgewählt, bei dem eine an das Stopcodon angrenzende BamHI-Schnittstellen angefügt wurde. Er wird im Folgenden als SEQ ID NO: 9 bezeichnet und ist in der nachfolgenden Liste der Sequenzen aufgeführt.

#### 5'-TTAATCATATGCAGACAAGAAAAATCGTCCG-3' (= SEQ ID NO: 8) 5'-AAGGATCCTCAAGACGGCTCTTGCACTAGCAG-3' (= SEQ ID NO: 9)

Unter Verwendung der Pwo-Polymerase beinhaltete die PCR eine Denaturierung für 3 min bei 94°C; 25 Zyklen mit einer Denaturierung für 1 min bei 93°C, einer Primeranlagerung für 1 min 30 sec bei 55°C und einer Polymerisation für 1 min 30 sec bei 72°C bzw. einer Abschlußpolymerisation für 5 min bei 72°C. Das erhaltene PCR-Fragment wurde gereinigt, mit Ndel/BamHI verdaut und in analog verdauten Vektor pJOE2702 (Volffet al., 1996, Mol. Microbiol., 21(5), 1037–1047) integriert. Das resultierende Plasmid wurde mit pDHE 19.2 bezeichnet und ist in Fig. 3 dargestellt. Durch die Integration über die Ndel/BamHI-Schnittstellen steht das nit-Gen in dem Plasmid pDHE19.2 unter Transkriptionskontrolle des in pJOE2702 enthaltenen Promotors rhap, der aus dem positiv regulierten L-Rhamnose-Operon rhaBAD in E. coli (Egan & Schleif, 1994, J. Mol. Biol., 243, 821–829) stammt. Die Transkriptionstermination des nit-Gens und die Translationsinitiation erfolgen ebenfalls über Vektorsequenzen. Daneben enthält das Plasmid noch ein Gen, das die Ampicillin-Resistenz Ap<sup>R</sup> verleiht.

Die heterologe Expression der Nitrilase wurde bei dem das Plasmid pDHE19.2 enthaltenden Stamm E. coli JM109 gezeigt. Zu diesem Zweck wurde der Stamm JM109 (pDHE19.2) im Kulturmedium TB bei 37°C mit 100 µg/ml Ampicillin (Tartof, Hobbs 1987) unter Schütteln angezogen. Bei einer OD<sub>600</sub> von 1,7 wurde die Kultur 1: 200 in frisches TB-Medium, das zur Induktion der Nitrilase 0,2% (w/v) L-Rhamnose enthielt, überimpft und bei 30°C unter Schütteln kulti-

viert. Nach 8 Stunden wurden die Zellen geerntet, mit  $10 \, \text{mM}$  Na/K-Phosphatpuffer, pH 7,2, gewaschen, in demselben Puffer entsprechend einer  $OD_{600}$  von  $10 \, \text{resuspendiert}$  und nach Ultraschallbehandlung aufgeschlossen.

#### Beispiel 5

5

15

35

40

45

50

60

Bestimmung der Nitrilase-Aktivität des rekombinaten Stamms E. coli JM109 (pDHE19.2)

#### 1. Herstellung der Zellen

E. coli JM109 (pDHE19.2) wurde bei 37°C für die Dauer von 6 Stunden in TB-Medium + 100 μg/ml Ampicillin unter Schütteln kultiviert. Bei einer OD<sub>600</sub> von 4 wurde mit 100 ml dieser Vorkultur ein 10l-Fermenter mit 81 frischem TB-Medium + 100 μg/ml Ampicillin + 2 g/l L-Rhamnose beimpft. Der pH, die Temperatur, der Luftstrom und die Rührgeschwindigkeit lagen bei 7,2, 30°C, 300 l/h und 400–650 upm. Nach 16 Stunden wurden die Zellen geerntet. Zu diesem Zeitpunkt betrug die optische Dichte bei 600 nm 18, was einem Zelltrockengewicht von 7,8 g/l entsprach.

## 2. Bestimmung der spezifischen Aktivität gegenüber Mandelonitril

Die Zellen wurden wie in Beispiel 1 beschrieben gewonnen und in 10 mM Na/K-Phospatpuffer, pH 7,2 gewaschen. 2 mg Zelltrockengewicht wurden in 1 ml 10 mM Na/K-Phospatpuffer, pH 7,2, resuspendiert und die Reaktion durch Zugabe von 8,3 mM Mandelonitril gestartet. Die Reaktion wurde unter Schütteln bei 40°C durchgeführt. Die Kinetik wurde über Probenentnahme und anschließende Hochleistungsflüssigkeitschromatographie (ODS Hypersil) verfolgt. Dabei wurde Mandelonitril, Benzaldehyd, Mandelsäureamid und Mandelsäure bestimmt. Die Bildungsgeschwindigkeit von Mandelsäure beträgt 403 U/g Zelltrockengewicht bei einem Umsatz von 30%, wobei 1 U definiert ist als 1 µmol Mandelsäure, das pro Minute bei 40°C gebildet wird.

#### Beispiel 6

Synthese von R-Mandelsäure über Verseifung von Mandelonitril mit Hilfe von E. coli JM109 (pDHE19.2) in Suspension

In einem Volumen von 11 10 mM Na/K-Phosphatpuffer, pH 7,2, der den Stamm E. coli JM109 (pDHE19.2) in einer Konzentration von 2 g/l enthielt, wurde bei 40°C unter Rühren mit einem Blattrührer über 10 Stunden Mandelonitril in einer Konzentration von 1,3 g/l zudosiert. Die Dosierung wurde über den Nitril-Verbrauch reguliert. Die Bildungsgeschwindigkeit von R-Mandelsäure wurde wie in Beispiel 5 beschrieben verfolgt. Die Ergebnisse sind in Fig. 4 dargestellt.

#### Beispiel 7

Gewinnung von R-Mandelsäure über Extraktion aus dem Reaktionsansatz der Mandelonitril-Verseifung durch E. coli JM109 (pDHE19.2) in Suspension

Der in Beispiel 6 erhaltene, wässrige Reaktionsansatz an Mandelsäure wurde von den Zellen über Zentrifugation befreit, mit einer Säure auf pH 2 gestellt und dreimal mit Methyltertiärbutylether (MTBE) extrahiert. Nach Abdampfen des organischen Lösungsmittels des Mandelsäureextraktes wurden die so erhaltenen, weißen Mandelsäurekristalle rückgelöst und auf chemische und optische Reinheit über Hochleistungsflüssigkeitschromatographie untersucht. Die chemische Reinheit lag bei 99%, die optische Reinheit der R-Mandelsäure bei 97,4% ee.

#### Beispiel 8

Gewinnung von R-Mandelsäure über Kühlungs-Kristallisation aus dem Reaktionsansatz der Mandelonitril-Verseifung durch E. coli JM109 (pDHE19.2) in Suspension

Der in Beispiel 6 erhaltene, wässrige Reaktionsansatz an Mandelsäure wurde von den Zellen über Zentrifugation befreit, unter Erwärmung und Rührung auf 40% des Ausgangsvolumens aufkonzentriert und mit einer Säure auf pH 2 gestellt. Durch Abkühlung im Eisbad wurde die Mandelsäure auskristallisiert und die so erhaltenen, weißen Mandelsäure-kristalle über eine Nutsche abgesaugt und getrocknet. Die Kristalle wurden rückgelöst und über Hochleistungsflüssigkeitschromatographie auf chemische und optische Reinheit untersucht. Die chemische Reinheit lag bei 99,1%, die optische Reinheit der R-Mandelsäure lag bei 99,8% ee.

#### Beispiel 9

### Umsetzung verschiedener Nitrile

Mit dem E. coli Stamm (siehe Beispiel 6) oder mit dem Ausgangsstamm Alcaligenes wurden verschieden Nitrile umgesetzt. Die Alcaligenes-Zellen wurden in 400 ml Alcaligenes-Medium (siehe oben Medium A) bei 30°C und 160 Upm für 16 Stunden (= h) angezogen. Die Zellernte erfolgte durch Zentrifugation (30 min. 4°C und 5000 Upm). Je 150 µl einer Zellsuspension wurden pro Well in eine Mikrotiterplatte pipetiert. Die Platte wurde anschließend zentrifugiert. Der Überstand wurde abgesaugt und die Zellpellets zweimal mit Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> (1,42 g/l in Finnaqua, pH 7,2) gewaschen. Anschließend wurde die Substratlösung (150 µl) zupipettiert und die Zellen erneut resuspendiert. Je eine 12-er Reihe der

Mikrotiterplatte wurde mit einem Substrat versetzt. Als Kontrolle wurde eine Reihe mit der Substratlösung ohne Zellen genommen (= Leerwert).

Die Mikrotiterplatten wurden bei 30°C und 200 Upm für 2 Stunden im Schüttelinkubator belassen. Danach wurden die Zellen abzentrifugiert und im Überstand die entstandene Menge an  $NH_4$ -Ionen mit Hilfe der Biomek-Geräts bestimmt. Die Messung erfolgte bei 620 nm gegen eine Eichkurve, die mit verschiedenen  $NH_4$ OH-Lösungen erstellt wurden war (siehe Fig. 5). Als Substrate wurden Mandelonitril (= 1), 2-Phenylpropionitril (= 2), 2-Phenylbutyronitril (= 3), Benzylcyanid (= 4), 4-Chlorbenzylcyanid (= 5), 4-Brombenzylcyanid (= 6), Propionitril (= 7), 2-Methylbutyronitril (= 8, 2-Cyanobutan), Geranonitril (= 9), Valeronitril (= 10), 3-Cyanpyridin (= 11), 3-Biphenyl-2-hydroxy-butyronitril (= 12), 4-Flourbenzylcyanid (= 13,4-Fluorophenylacetronitril) und  $\alpha$ -(3-Heptyl)-nitro-triacetonitril (= 14) verwendet. Die Substrate wurden 0,2 molar in Methanol angesetzt und von dieser Stammlösung ausgehend mit  $Na_2HPO_4$  (1,42 g/l in Finnaqua, pH 7,2) auf 10 mM verdünnt. Die Zellsuspensionen wurden auf 2 g/l Biotrockenmasse standardisiert. Tabelle II gibt die Mittelwerte einer Mikrotiterplattenreihe bei der Umsetzung wieder.

Tabelle II

Umsetzung verschiedener Nitrile mit Nitrilase 1650

Substrat-Nr.	μmo1/1	Aktivität	% Umsatz
1	2141,2	8,9	86,3
2	1001,1	4,1	70,2
3	24,4	0,1	44,3
4	2210,5	9,2	100
5	2136,3	8,9	100
6	1500,8	6,2	100
7	4,9	0,02	NA
8	-	-	NA
9	-	-	NA
10	113,4	0,47	NA
11	-	<u>-</u>	NA
12	<del>-</del>	-	NA
13	2222,9	9,2	100
14	84,8	0,35	44,1

Fig. 6 gibt die Ergebnisse der Umsetzung als Aktivitätswerte wieder.

### SEQUENZPROTOKOLL

	SEQUENZPROTOKOLL
	(1) ALGEMEINE INFORMATION:
	5 (i) ANMELDER:
	(A) NAME: BASF Aktiengesellschaft
	(B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38
1	(C) ORT: Ludwigshafen
•	(D) BUNDESLAND: Rheinland-Pfalz (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland
	(F) POSTLEITZAHL: D-67056
-	
1:	
	Carbonsaeuren aus Nitrilen mit Hilfe einer Nitrilase oder Mikroorganismen, die ein Gen fuer die Nitrilase enthalten
20	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 9
	(iv) COMPUTER-LESBARE FORM:
	(A) DATENTRÄGER: Floppy disk
25	(=) comparint
	(C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
	(D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
	(A) LÄNGE: 1071 Basenpaare
35	(B) ART: Nukleinsäure
	(C) STRANGFORM: Doppel (D) TOPOLOGIE: linear
40	(ii) ART DES MOLEKÜLS: DNS (genomisch)
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
	(iii) ANTISENSE: NEIN
45	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis (B) STAMM: 1650
50	(ix) MERKMALE:
	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
	(B) LAGE: 11071
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:
	ATG CAG ACA AGA AAA ATC GTC CGG GCA GCC GCC GTA CAG GCC GCC TCT  Met Glp Thr Arg Lyc Llo Well 200 AGA GCC GCC GTA CAG GCC GCC TCT  48
60	Met Gln Thr Arg Lys Ile Val Arg Ala Ala Val Gln Ala Ala Ser  1 5 10 15

CCC AAC TAC GAT CTG GCA ACG GGT GTT GAT AAA ACC ATT GAG CTG GCT   Pro Asn Tyr Asp Leu Ala Thr Gly Val Asp Lys Thr Ile Glu Leu Ala   20   25   30   35   36   36   35   36   40   45   45   35   36   36   36   36   36   36   3																			
CGT CAG GCC CGC GAT GAG GGC TGT GAC CTG ATC GTG TTT GGT GAA ACC Arg Gln Ala Arg Asp Glu Gly Cys Asp Leu Ile Val Phe Gly Glu Thr  40  TGG CTG CCC GGA TAT CCC TTC CAC GTC TGG CTG GGC GCA CCG GCC TGG TTP Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly Ala Pro Ala Trp 50  TCG CTG AAA TAC AGT GCC CGC TAC TAT GCC AAC TCG CTC TCG CTG GAC Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp 65  TCG CTG AAA TAC AGT GCC CGC TAC TAT GCC CAG CCC GCA CCG ACC TTG GAC Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp 65  TCG CTG AAA TAC AGT GCC CAG GCC GAG GCA GCA CGC ACC TTG GGT ATT 80  AGT GCA GAG TTT CAA CGC ATT GCC CAG GCC GAA CGC ACC TTG GGT ATT 85 er Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg Thr Leu Gly Ile 85  TTC ATC GCA CTG GGT TAT AGC GAG GCC AGC GGC AGC CTT TAC CTG Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100  GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC AAG GGC GAC ATG CTG TGG TCG CGT CGC Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAT GAT 125  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAT GAT 126  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GGT 127  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAT GAT 130  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GGT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GGT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCC CCC TTG AGC AGG TAC GCC GTC GTT 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTG 180  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA 180  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTC 180  TCC CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAT GCC TTT ACC ATC GCC GCC AGC 181  TCC CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAT GCT TTT ACC ATC GCC GCC AGC 181  TCC CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAT GCC TTT ACC ATC GCC GCC AGC 182  TCC CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC																		96	
CGT CAG GCC CGC GAT GAG GGC TGT GAC CTG ATC GTG TTT GGT GAA ACC   Arg GIn Ala Arg Asp Glu Gly Cys Asp Leu Ile Val Phe Gly Glu Thr   35				20					25					30					_
Arg Gln Ala Arg Asp Glu Gly Cys Asp Leu Ile Val Phe Gly Glu Thr  35	CCT	CAG	GCC	CCC	ርልጥ	GAG	GGC	ጥርጥ	GAC	CALC	Σጥ⊄	GTG	ጥጥ	ርርጥ	CAD	ACC	1.	14	3
TGG CTG CCC GGA TAT CCC TTC CAC GTC TGG CTG GGC GCA CCG GCC TGG TTP Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly Ala Pro Ala Trp 50																	1.		
TEG CTG CCC GGA TAT CCC TTC CAC GTC TGG CTG GGC GCA CCG GCC TGG  TTP Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly Ala Pro Ala Trp  50	9	Q411		,,,,	11.50	014	O <sub>1</sub>	_	, nop	200		<b>V U L</b>		013	014				
TTP Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly Ala Pro Ala Trp 50			•					-											10
TCG CTG AAA TAC AGT GCC CGC TAC TAT GCC AAC TCG CTC TCG CTG GAC Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp 65	TGG	CTG	CCC	GGA	TAT	CCC	TTC	CAC	GTC	TGG	CTG	GGC	GCA	CCG	GCC	TGG	1	92	
TCG CTG AAA TAC AGT GCC CGC TAC TAT GCC AAC TCG CTC TCG CTG GAC   Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp 65   70   75   80   80   80   80   80   80   80   8	Trp		Pro	Gly	Tyr	Pro		His	Val	Trp	Leu	Gly	Ala	Pro	Ala	Trp			
TCG CTG AAA TAC AGT GCC CGC TAC TAT GCC AAC TCG CTC TCG CTG GAC  Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Ass Ser Leu Ser Leu Asp 65		50					55					60							
Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp	TCG	CTG	AAA	TAC	AGT	GCC	CGC	TAC	TAT	GCC	AAC	TCG	CTC	TCG	CTG	GAC	24	40	15
AGT GCA GAG TTT CAA CGC ATT GCC CAG GCC GCA CGG ACC TTG GGT ATT 288 20 Ser Ala Glu Phe Gln Arg 11e Ala Gln Ala Ala Arg Thr Leu Gly 11e 85 90 95 95 95 95 95 95 95 95 95 95 95 95 95																	_		
AGT GCA GAG TIT CAA CGC ATT GCC CAG GCC GCA CGG ACC TTG GGT ATT       288         Ser Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg Thr Leu Gly Ile 85       90       95         TTC ATC GCA CTG GGT TAT AGC GAG GGC GGC AGC GGC GGC AGC CTT TAC CTG 100       336       25         The Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100       105       110         GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC AAG GGC GAG ATG CTG TGG TCG CGT CGC 110       384       30         Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115       120       125         AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 130       432       35         Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130       135       140         GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GGT ALA ARG ASP Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 155       480       40         A1a Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 155       160       528       45         CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC 175       528       45         Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 175       576       50         TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA 570       576       50         TCC CAG CAT GAA GCC CAC GCC CTC AGT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CCC TAG 570       570       570 <t< td=""><td></td><td></td><td>_</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>_</td><td>-</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></t<>			_					_	-										
SET Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg Thr Leu Gly Ile 95  TTC ATC GCA CTG GGT TAT AGC GAG CGC AGC GGC AGC CTT TAC CTG 336  Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100  GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC AAG GGC GAG ATG CTG TGG TCG CGT CGC 384  Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Tyr Ser Arg Arg 115  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 432  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 130  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GGT ALA ARG ARG ARG ARG ARG CTG GAA GGT TAT 140  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GGT ALA ARG ARG ARG ARG ARG ARG ARG ARG ARG AR	A																		20
TTC ATC GCA CTG GGT TAT AGC GAG CGC AGC GGC AGC CTT TAC CTG Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100 105 105 110 110  GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC GAC GAC GGC AGC CTG TGG CGC GCC GCC GIV Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115 120 120 125  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 130 135 120 125  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAC GGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 130 135 120 125  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145 150 150 155 166  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 165 170 185  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GAC ACT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 195  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 66																	21	88	
TTC ATC GCA CTG GGT TAT AGC GAG CGC AGC GGC AGC CTT TAC CTG Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100	ser	ATA	GIU	Pne		Arg	TIE	Ala	ĢIn		ATA	Arg	inr	Leu		тте			
Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100         336           GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC AAG GGC GAG ATG CTG TGG TCG CGT CGC GGY GIn Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115         384           AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG GGC GAC GC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 120         432           Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130         135           GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT ALA Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145         480           GCTA TGC TGG GAG CAT TTG TCC GAC ACA GAA CTG GAC AAG TAC GCG CTC TAC ALA Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 150         528           GCTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCC CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTC TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165         528           TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA 170         175           TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA 170         576           Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180         185           TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC 624           TYr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 12           195         200           TCC CAA ATC TAT TCG GTT GAA GCC CAG TCG TTT ACC ATC GCC GCC AGC 572           Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser					63					50					93	٠			
GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC AAG GGC GAG ATG CTG TGG TCG CGT CGC Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser  60	TTC	ATC	GCA	CTG	GGT	TAT	AGC	GAG	CGC	AGC	GGC	GGC	AGC	CTT	TAC	CTG	33	36	25
GGC CAA TGC CTG ATC GAC GAC AAG GGC GAG ATG CTG TGG TCG CGT CGC G1y G1n Cys Leu Ile Asp Asp Lys G1y Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 155  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATC GCT GCC GCC TGT CTG TAC Leu Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 200  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC GCC GCC GCC GCC GCC GCC GC	Phe	Ile	Ala	Leu	Gly	Tyr	Ser	G1u	Arg	Ser	Gly	Gly	Ser	Leu	Tyr	Leu			
Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115 120 120 125  AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT 432 35  Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130 135 140  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT 480 40  Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145 150 155 160  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC 528 45  Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA 576 Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC GCC TYr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC 672 Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60				100					105					110					
Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115	GGC	CAA	TCC	ርጥር	ልጥር	CAC	CAC	באמ	GGC	CAC	ልጥር	CTC	TYCC	ጥርር	ССФ	CGC	31	2.4	30
AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC TAG GAA ATC GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser  432  435  446  450  470  480  480  480  480  480  480  48																	3,	74	
AAA CTC AAA CCC ACG CAT GTA GAG CGC ACC GTA TTT GGT GAA GGT TAT Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130	0-7	<b></b>				p			0-1							9			
Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130 135 140 480 40  GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145 150 150 155 160  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 170 170 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 200 205  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 500  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 600																			
GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145						_											43	32	35
GCC CGT GAT CTG ATT GTG TCC GAC ACA GAA CTG GGA CGC GTC GGT GCT Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145	Lys		Lys	Pro	Thr	His		Glu	Arg	Thr	Val		Gly	Glu	Gly	Tyr			
Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 160  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165		130					135					140							
145 150 155 160  CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 170 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60	GCC	CGT	GAT	CTG	ATT	GTG	TCC	GAC	ACA	GAA	CTG	GGA	CGC	GTC	GGT	GCT	48	30	40
CTA TGC TGC TGG GAG CAT TTG TCG CCC TTG AGC AAG TAC GCG CTG TAC Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 170 175 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60	Ala	Arg	Asp	Leu	Ile	Val	Ser	Asp	Thr	Glu	Leu	Gly	Arg	Val	Gly	Ala			
Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 170 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC 672 Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60	145					150					155					160			
Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 170 175  TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC 672 Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60	מיזיט	ጥርር	TCC	тсс	CAC	СУШ	ጥጥር	ሞርር	CCC	ጥጥር	ACC.	a a c	መእር	CCC	CITC	መልሮ	5.	. 0	
TCC CAG CAT GAA GCC ATT CAC ATT GCT GCC TGG CCG TCG TTT TCG CTA Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60		_			_	_											34	. 0	45
Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60		-,-	- 1					002				-3.5	-,-			-3-			
Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190  TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60																			
TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser  60																	57	76	50
TAC AGC GAA CAG GCC CAC GCC CTC AGT GCC AAG GTG AAC ATG GCT GCC  Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala  195  200  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC  Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser  60	Ser	Gln	His		Ala	Ile	His	Ile		Ala	Trp	Pro	Ser		Ser	Leu			
Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60				180			•	•	182					190					
195 200 205  TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC 672 Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60	TAC	AGC	GAA	CAG	GCC	CAC	GCC	CTC	AGT	GCC	AAG	GTG	AAC	ATG	GCT	GCC	62	24	
TCG CAA ATC TAT TCG GTT GAA GGC CAG TGC TTT ACC ATC GCC GCC AGC  Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser  60	Tyr	Ser	Glu	Gln	Ala	His	Ala	Leu	Ser	Ala	Lys	Val	Asn	Met	Ala	Ala			55
Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60			195					200					205				•		
Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 60	TCG	CAA	ATC	ጥልጥ	ፐርር	СТТ	GAA	GGC	CAG	ጥርር	արու	ACC	ልጥር	פכר	GCC	AGC	۲-	12	
										_							0 ,		60
								2		-1-									

5	AGT Ser 225	vai	GTC Val	ACC Thr	CAA Gln	GAG Glu 230	Thr	CTA Leu	GAC Asp	ATC Met	CTG Leu 235	Glu	GTG Val	GGT Gly	GAA Glu	CAC His	720
10	Asn	GCC Ala	CCC Pro	TTG Leu	CTG Leu 245	AAA Lys	GTG Val	GGC Gly	GGC Gly	GGC G1y 250	AGT Ser	TCC Ser	ATG Met	ATT Ile	TTT Phe 255	GCG Ala	768
15	Pro	GAC Asp	GGA Gly	CGC Arg 260	ACA Thr	CTG Leu	GCT Ala	CCC Pro	TAC Tyr 265	CTG Leu	CCT Pro	CAC His	GAT Asp	GCC Ala 270	GAG Glu	GGC Gly	816
	TTG	ATC Ile	ATT Ile 275	GCC Ala	GAT Asp	CTG Leu	AAT Asn	ATG Met 280	GAG Glu	GAG Glu	ATT Ile	GCC Ala	TTC Phe 285	GCC Ala	AAA Lys	GCG Ala	864
20	ATC Ile	AAT Asn 290	GAC Asp	CCC Pro	GTA Val	GGC Gly	CAC His 295	TAT Tyr	TCC Ser	AAA Lys	CCC Pro	GAG Glu 300	GCC Ala	ACC Thr	CGT Arg	CTG Leu	912
25	GTG Val 305	CTG Leu	GAC Asp	TTG Leu	Сlу	CAC His 310	CGA Arg	GAC Asp	CCC Pro	ATG Met	ACT Thr 315	CGG Arg	GTG Val	CAC His	TCC Ser	AAA Lys 320	960
30	AGC Ser	GTG Val	ACC Thr	Arg	GAA Glu 325	GAG Glu	GCT Ala	CCC Pro	Glu	CAA Gln 330	GGT Gly	GTG Val	CAA Gln	Ser	AAG Lys 335	ATT Ile	1008
35	GCC Ala	TCA Ser	Val	GCT Ala 340	ATC .	AGC Ser	CAT	Pro	CAG ( Gln .	GAC Asp	TCG Ser	GAC /	Thr	CTG Leu :	CTA   Leu	GTG Val	1056
40	CAA Gln	Glu			rga												1071
45	(2)	INFO															
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 356 Aminosäuren  (B) ART: Aminosäure  (D) TOPOLOGIE: linear																
55		(ii) (xi)								NO:	2.						
	Met (								la A			al G	ln A		la S	er	
60	Pro P	Asn 1	yr A	.sp L 20	eu A	la T	hr G		al A 25	sp L	ys T	hr I		lu L 30	eu A	la	

Arg Gln Ala Arg Asp Glu Gly Cys Asp Leu Ile Val 35  Trp Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly 50  Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser 65  Ser Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg 90  Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly 1005  Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu 115  Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe 130  Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly 150  Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys 165  Tyr Ser Glu Ala His Ala Leu Ser Pro Leu Ser Lys 165  Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Pro 185  Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr 210  Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Gly 235  Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 245  Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 265  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala Ala 280  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala Ala 280		
Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser 65	l Phe Gly Glu Thr 45	
Ser Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg 90         Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly 100         Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu 115         Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe 130         Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly 150         Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys 165         Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro 180         Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val 195         Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gly Cys Phe Thr 210         Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Glu 235         Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 245         Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 265         Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Glu Ile Ala	y mid ito mid itp	5
## Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly 100	<del>-</del>	0
Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu 115	95	.5
Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Pher 130		,
130       135       140         Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly 150       155       155         Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys 170       165       170         Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro 185       180       185         Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val 195       200       185         Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gly Gln Cys Phe Thr 210       215       200         Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Glu 235       235         Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 245       250         Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 260         Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala	u Trp Ser Arg Arg 2	0
Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys 165  Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro 185  Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val 195  Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr 210  Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Glu 235  Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 245  Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 260  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala	<del>_</del>	:5
Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro 180	160	
Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val 200  Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr 210  Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu 235  Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 245  Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 260  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala		60
Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr 210  Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Glu 235  Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 250  Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 260  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala	o Ser Phe Ser Leu 190	5
Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Glu 235  Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 250  Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 260  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala	205	ю
230 235  Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser 245  Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 265  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala		
Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His 260  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala	ı Val Gly Glu His 240	15
260 265  Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala		60
	270	55
Ile Asn Asp Pro Val Gly His Tyr Ser Lys Pro Glu 290 295 300	<del>-</del>	50
Val Leu Asp Leu Gly His Arg Asp Pro Met Thr Arg 305 310 315	222	55

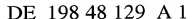
	Ser V	al	Thr	Arg	Glu 325	Glu	Ala	Pro	Glu	Gln 330	Gly	Val	Gln	Ser	Lys 335	Ile	
5	Ala S	er	Val	Ala 340	Ile	Ser	His	Pro	Gln 345	Asp	Ser	Asp	Thr	Leu 350	Leu	Val	
10	Gln G		Pro 355	Ser													
	(2) II	NFO	RMAT	NOI	ZU S	SEQ 1	D NO	): 3:	:								
15		(i)	(A	L) LÄ	NGE:	ARAKT 39 Amino OGIE:	Amir Säu	nosäi :e									
20	( :	ii)	ART	DES	MOL	ÆKÜI	S: I	Pept	iđ								
	(i:	ii)	НУР	OTHE	TISC	CH: N	)EIN										
25	(i:	ii)	ANT	ISEN	ISE:	NEIN	J										
		(v)	ART	DES	FR#	GMEN	VTS:	N-Te	ermin	us							
30	7)	vi)	(A	) OR	GANI	E HE	: A]		igene	s fa	eca1	is					
35	(v:	ii)				RE HE Nitr											
40	(2	xi)	SEQ	UENZ	BESC	HRE	BUNG	3: SI	EQ II	NO:	3:						
		Met 1	Gln	Thr	Arg	Lys 5	; Ile	e Val	Arg	Ala	a Ala 10	Ala	val	. Glr	a Ala	Ala 15	Ser
45	I	Pro	Asn	Туг	Asp 20	Lev	a Ala	a Thi	Gly	Val 25	Asp	Lys	Thr	: Ile	Glu 30	Leu	Ala
50	1	Arg	Gln	Ala 35	Arg	, Asp	Glu	ı Gly	7								
	(2) II	NFO:	RMAT	NOI	ZU S	SEQ 1	D NO	): 4:	:								
55	•	(i)	(A	LÄ AR	NGE:	RAKT 21 mino GIE:	Amir säur	nosäu ce									
60	(:	ii)	ART	DES	MOI	ÆKÜI	LS: I	Pepti	iđ								
	(i:	ii)	нур	отне	TISC	CH: N	JEIN									•	

(iii) ANTISENSE: NEIN

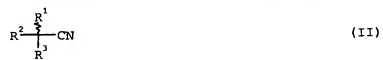
(v)	ART DES FRAGMENTS: inneres	
(vi)	URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis (B) STAMM: 1650	5
(vii)	UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: Nitrilase	10
(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:	
Glu 1	Glu Ala Pro Glu Gln Gly Val Gln Ser Lys Ile Ala Ser Val Ala 5 10 15	15
Ile	Ser His Pro Gln 20	20
(2) INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 5:	
(i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 11 Aminosäuren  (B) ART: Aminosäure  (D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Peptid	30
(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii)	ANTISENSE: NEIN	35
(v)	ART DES FRAGMENTS: inneres	
(vi)	URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis (B) STAMM: 1650	40
(vii)	UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: Nitrilase	45
(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:	
Glu 1	Glu Ala Pro Glu Gln Gly Val Gln Ser Lys 5 10	50
(2) INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 6:	55
(i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 23 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	60

	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: DNS (genomisch)	
_	(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
5	(iii)	ANTISENSE: NEIN	
10	(vi)	URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis (B) STAMM: 1650	
15	(vii)	UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: Nitrilase	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:	
••	ATGCAGAC	NA GNAARATCGT SCG	23
20	(2) INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 7:	
25	(i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 20 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: DNS (genomisch)	
	(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
35	(iii)	ANTISENSE: NEIN	
40	(vi)	URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis (B) STAMM: 1650	
	(vii)	UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: Nitrilase	
45	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:	
	TNGCSACN	GA NGCRATCTTG	20
50	(2) INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 8:	
55	(i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 31 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
60	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: DNS (genomisch)	
60	(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
	(iii)	ANTISENSE: NEIN	
65			

(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis (B) STAMM: 1650	_
(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: Nitrilase	5
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:	10
TTAATCATAT GCAGACAAGA AAAATCGTCC G	31
(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 9:	15
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 32 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	20
(ii) ART DES MOLEKÜLS: DNS (genomisch)	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	25
(iii) ANTISENSE: NEIN	
<ul><li>(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:</li><li>(A) ORGANISMUS: Alcaligenes faecalis</li><li>(B) STAMM: 1650</li></ul>	30
(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: Nitrilase	35
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:	40
AAGGATCCTC AAGACGGCTC TTGCACTAGC AG	32
Patentansprüche	45
<ol> <li>Isolierte Nukleinsäuresequenz, die für ein Polypeptid mit Nitrilaseaktivität codiert, ausgewählt aus der Grup a) einer Nukleinsäuresequenz mit der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Sequenz,</li> <li>b) Nukleinsäuresequenzen, die sich als Ergebnis des degenerierten genetischen Codes von der in SEQ NO: 1 dargestellten Nukleinsäuresequenz ableiten,</li> <li>c) Derivate der in SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleinsäuresequenz, die für Polypeptide mit der in SEQ NO: 2 dargestellten Aminosäuresequenzen codieren und mindestens 95% Homologie auf Aminosäureeb aufweisen, ohne daß die enzymatische Wirkung der Polypeptide wesentlich reduziert ist.</li> </ol>	ID 50
<ol> <li>Aminosäuresequenz codiert durch eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1.</li> <li>Aminosäuresequenz nach Anspruch 2, codiert durch die in SEQ ID NO: 1 dargestellte Sequenz.</li> <li>Nukleinsäurekonstrukt enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1, wobei die Nukleinsäure quenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen verknüpst ist.</li> <li>Vector enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder ein Nukleinsäurekonstrukt gemäß</li> </ol>	
<ol> <li>spruch 4.</li> <li>Mikroorganismus enthaltend mindestens eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder mindestens ein I kleinsäurekonstrukt gemäß Anspruch 4.</li> <li>Mikroorganismus nach Anspruch 6, wobei es sich bei dem Mikroorganismus um ein Bakterium der Gattung Escherichia, Pseudomonas oder Alcaligenes handelt.</li> <li>Verfahren zur Herstellung von chiralen Carbonsäuren der allgemeinen Formel I</li> </ol>	60
	65
$R^{2} \xrightarrow{\star}_{R^{3}}^{COOH} \tag{1},$	



dadurch gekennzeichnet, daß man racemische Nitrile der allgemeinen Formel II



in Gegenwart einer Aminosäuresequenz gemäß Anspruch 2 oder 3 oder einem wachsenden, ruhenden oder aufgeschlossenen Mikroorganismus gemäß Anspruch 6 oder 7 umsetzt und wobei mindestens 25 mmol Nitril/h pro mg Protein oder 25 mmol Nitril/h pro g Trockengewicht zu den chiralen Carbonsäuren umgesetzt werden, wobei die Substituenten und Variablen in den Formeln I und II folgende Bedeutung haben:

\* ein optisch aktives Zentrum

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

R¹, R², R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl-, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl-, Hetaryl-, OR⁴ oder NR⁴R⁵ und wobei die Reste R¹, R² und R³ immer unterschiedlich sind,

 $R^4$  Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkyl-,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-,  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkyl-,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, Aryl-, Aryl-, Aryl-, Hetaryl- oder Hetaryl-arbonyl-,  $R^5$  Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkyl-,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, Aryl- oder Hetaryl-.

9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß einer der Substituenten R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> oder R<sup>3</sup> OR<sup>4</sup> bedeutet.

10. Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß einer der Substituenten R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> oder R<sup>3</sup> Arylbedeutet.

11. Verfahren nach den Ansprüchen 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren in wäßriger Reaktionslösung bei einem pH zwischen 4 bis 11 durchgeführt wird.

12. Verfahren nach den Ansprüchen 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß im Verfahren 0,01 bis 10 Gew.-% Nitril oder 0,01 bis 10 Gew.-% eines entsprechenden Aldehyds oder Ketons und 0,01 bis 10 Gew.-% Blausäure umgesetzt werden.

13. Verfahren nach den Ansprüchen 8 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren bei einer Temperatur zwischen 0°C bis 80°C durchgeführt wird.

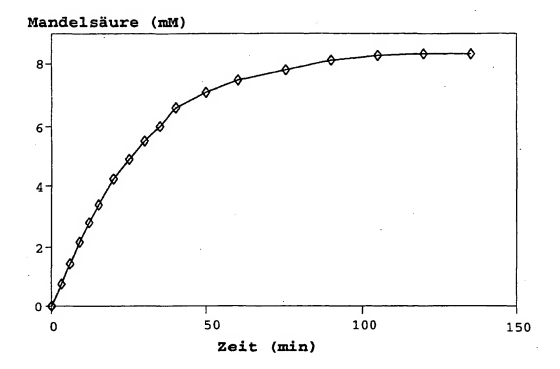
14. Verfahren nach den Ansprüchen 8 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die chirale Carbonsäure über Extraktion oder Kristallisation oder Extraktion und Kristallisation in Ausbeuten von 60 bis 100% aus der Reaktionslösung gewonnen wird.

15. Verfahren nach den Ansprüchen 8 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die chirale Carbonsäure eine optische Reinheit von mindestens 90% ee besitzt.

Hierzu 6 Seite(n) Zeichnungen

**DE 198 48 129 A1 C 12 N 15/55**20. April 2000

Figur 1

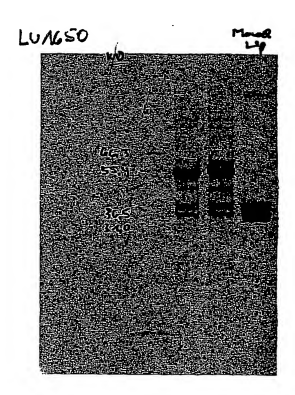






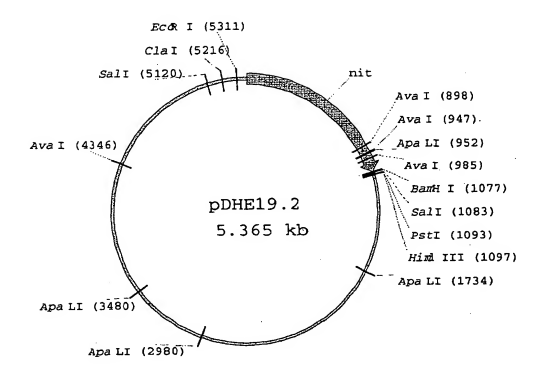
**DE 198 48 129 A1 C 12 N 15/55**20. April 2000

Figur 2



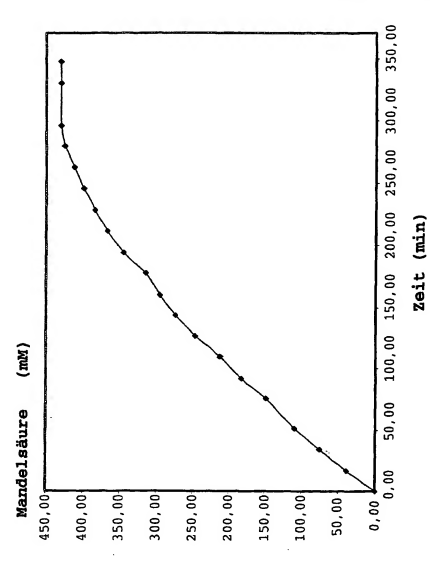
DE 198 48 129 A1 C 12 N 15/55 20. April 2000

Figur 3

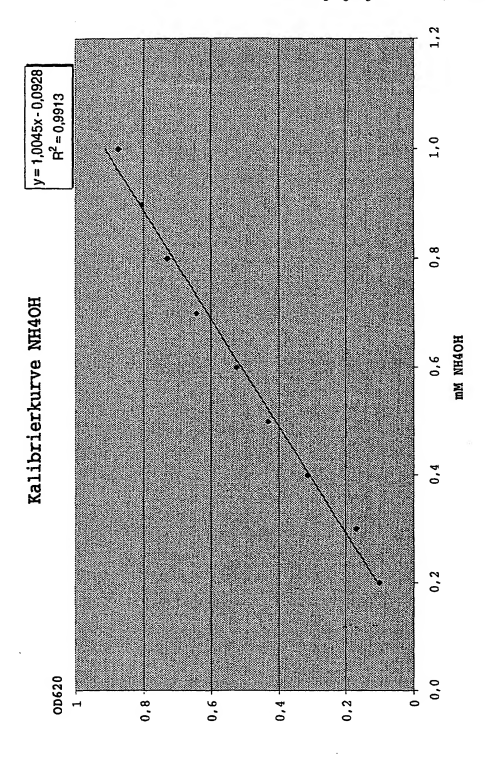




**DE 198 48 129 A1 C 12 N 15/55**20. April 2000



Figur 4



Figur 5



Nummer: Int. Cl.<sup>7</sup>: Offenlegungstag:

**DE 198 48 129 A1 C 12 N 15/55**20. April 2000

Substratspezifitäten der Nitrilase 1650 7 ೮ 7 9 တ Substrate စ വ 4 2 Aktivität 10,000 9,000 8,000 7,000 6,000 5,000 1,000 4,000 3,000 2,000

Figur 6

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: \_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)